



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) **EP 0 658 198 B1**

(12)

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

(45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des
Hinweises auf die Patenterteilung:
27.01.1999 Patentblatt 1999/04

(51) Int Cl.⁶: **C12N 15/67, C12N 15/63,
C12N 15/85, C12N 5/10,
C07K 14/49**

(21) Anmeldenummer: **93919176.3**

(86) Internationale Anmeldenummer:
PCT/EP93/02294

(22) Anmeldetag: **26.08.1993**

(87) Internationale Veröffentlichungsnummer:
WO 94/05785 (17.03.1994 Gazette 1994/07)

(54) **MULTICISTRONISCHE EXPRESSIONSEINHEITEN UND DEREN VERWENDUNG**

MULTICISTRONIC EXPRESSION UNITS AND THEIR USE

UNITES MULTICISTRONIQUES D'EXPRESSION ET LEUR UTILISATION

(84) Benannte Vertragsstaaten:
DE DK ES FR GB IT

(74) Vertreter: **UEXKÜLL & STOLBERG**
Patentanwälte
Beselerstrasse 4
22607 Hamburg (DE)

(30) Priorität: **27.08.1992 DE 4228458**

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
21.06.1995 Patentblatt 1995/25

(56) Entgegenhaltungen:
EP-A- 0 259 632 WO-A-90/01550
WO-A-90/08163 WO-A-93/03143

(73) Patentinhaber:

- **Beiersdorf Aktiengesellschaft**
20245 Hamburg (DE)
- **Gesellschaft für Biotechnologische**
Forschung mbH (GBF)
D-38124 Braunschweig (DE)

(72) Erfinder:

- **DIRKS, Wilhelm**
D-38106 Braunschweig (DE)
- **WIRTH, Manfred**
D-38300 Wolfenbüttel (DE)
- **HAUSER, Hansjörg**
D-38104 Braunschweig (DE)
- **EICHNER, Wolfram**
D-22301 Hamburg (DE)
- **ACHTERBERG, Volker**
D-20257 Hamburg (DE)
- **DÖRSCHNER, Albrecht**
D-20357 Hamburg (DE)
- **MEYER-INGOLD, Wolfgang**
D-22457 Hamburg (DE)
- **MIELKE, Heiko**
D-21629 Neu Wulmstorf (DE)

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

EP 0 658 198 B1

- J. BIOL. CHEM. Bd. 263, Nr. 31 , 5. November 1988 , AM. SOC. MOL. BIOL., INC.,BALTIMORE, US; Seiten 16202 - 16208 A. OSTMAN ET AL. 'Synthesis and assembly of a functionally active recombinant platelet-derived growth factor AB heterodimer' in der Anmeldung erwähnt
- BIOCHEMISTRY Bd. 29, Nr. 1 , 9. Januar 1990 , AM. CHEM. SOC.,WASHINGTON,DC,US; Seiten 166 - 172 C.E. HART ET AL. 'Purification of PDGF-AB and PDGF-BB from human platelet extracts and identification of all three PDGF dimers in human platelets' in der Anmeldung erwähnt
- MOL. CELL. BIOL. Bd. 11, Nr. 5 , Mai 1991 , AM. SOC. MICROBIOL., WASHINGTON, D.C. US; Seiten 2656 - 2664 D. FALCONE AND D.W. ANDREWS 'Both the 5' untranslated region and the sequences surrounding the start site contribute to efficient initiation of translation in vitro' in der Anmeldung erwähnt
- J. BIOL. CHEM. Bd. 263, Nr. 31 , 5. November 1988 , AM. SOC. MOL. BIOL., INC.,BALTIMORE, US; Seiten 16493 - 16498 A. HAMMACHER ET AL. 'A major part of platelet-derived growth factor purified from human platelets is a heterodimer of one A and one B chain' in der Anmeldung erwähnt
- TRENDS IN BIOCHEMICAL SCIENCE Bd. 15, Nr. 12 , Dezember 1990 , ELSEVIER SCIENCE, AMSTERDAM, NL; Seiten 477 - 483 R.J. JACKSON ET AL. 'The novel mechanism of initiation of picornavirus RNA translation' in der Anmeldung erwähnt
- NUCL. ACID RES. Bd. 19, Nr. 16 , 25. August 1991 , IRL PRESS, OXFORD, ENGLAND; Seiten 4485 - 4490 R.J. KAUFMAN ET AL. 'Improved vectors for stable expression of foreign genes in mammalian cells by use of the untranslated leader sequence from EMC virus' in der Anmeldung erwähnt

Beschreibung

Die Erfindung betrifft multicistronische Expressionseinheiten und deren Verwendung zur äquimolaren Expression von Polypeptiden oder Untereinheiten derselben in Säugerzellen als Wirtszellen.

Es ist bereits seit langem möglich, einzelne Proteine, deren Gene durch Klonierung isoliert wurden, nach Manipulation und Gentransfer in verschiedenen prokaryontischen und eukaryontischen Zellen herzustellen. Für das Erreichen der vollen biologischen Aktivität vieler Proteine sind korrekte Faltungen, richtiges Prozessieren und gegebenenfalls auch posttranslationale Modifikationen erforderlich, welche in prokaryontischen und niederen eukaryontischen Expressionssystemen oftmals nicht korrekt ausgeführt werden. Aus diesem Grund bedient man sich häufig Säugerzellen als Wirte. Säugerzellen sind darüber hinaus in der Lage, große Mengen von Proteinen zu sekretieren.

Aus den verschiedensten Gründen bedarf es oftmals der simultanen Herstellung zweier oder mehrerer Proteinketten. Zum Beispiel sind viele natürliche Proteine in ihrer funktionellen Form aus mehreren Untereinheiten zusammengesetzt (z.B. Antikörper). Natürlicherweise erfolgt die Assoziation verschiedener Untereinheiten von komplexen Proteinen nach der Proteinsynthese. An dieser Assoziation sind häufig andere Komponenten des zellulären Apparates als Katalysatoren oder Kontrollelemente beteiligt, wobei es gelegentlich auch zu Umfaltungen der ursprünglichen Strukturen kommt. Störungen der Assoziation, z.B. durch ungleiche Synthese der einzelnen Komponenten, können sowohl für die zu bildenden Proteine als auch für die Wirtszelle negative Konsequenzen haben. Natürlicherweise unterliegt dieses System einer ausgefeilten, meist zellspezifischen Regulation. Da diese Regulation in genetisch manipulierten Zellen im allgemeinen nicht nachstellbar ist, wurden die nachfolgend erläuterten Alternativen zur simultanen Herstellung mehrerer Fremdproteine entwickelt und angewandt:

1) Die Gene werden getrennt in Expressionsvektoren integriert und dann in einem geeigneten Verhältnis in die Zellen cotransferiert. Dies setzt voraus, daß mehrere Plasmidkopien gleichzeitig stabil aufgenommen und bei der Teilung weitergetragen werden. Das Verhältnis der Expression der verschiedenen Gene zueinander hängt sowohl von der Kopienzahl als auch von der Integrationsstelle im Genom der Wirtszelle ab. Durch aufwendige Screeningverfahren ist es möglich, Zellklone zu isolieren, welche die einzelnen Genprodukte im gewünschten Verhältnis zueinander exprimieren.

2) Um die Kopienzahl zu nivellieren, werden die verschiedenen Gene in unabhängigen Transkriptionseinheiten auf einem Vektor plaziert. Dies sichert weitgehend die stöchiometrische Repräsentanz der Gene, aber auch dieses Verfahren ist mit Problemen behaftet. Selbst wenn nämlich Expressionseinheiten mit Promotoren gleicher Stärke verwendet werden, ist keineswegs sichergestellt, daß die mRNAs, welche für die verschiedenen Proteine kodieren, die gleiche Stabilität und Translationseffizienz aufweisen. Auch die Transkriptionseffizienz beider Gene muß nicht zwangsläufig identisch sein. In diesem Fall wird mit Hilfe von gentechnischen Tricks (Positionierung der Transkriptionseinheiten zueinander, Modulation der Stärke der einzelnen Promotoren durch Wegnehmen oder Hinzufügen einzelner Elemente) die Stöchiometrie der Expression schrittweise hergestellt.

3) Zur Vermeidung der Probleme im Zusammenhang mit der Stabilität der mRNA verschiedener Transkripte wurden bi- oder multicistronische Vektoren entwickelt. Hierzu liegen die einzelnen Leseraster der die Proteinketten kodierenden Genabschnitte - Cistrons - auf einer Transkriptionseinheit (Expressionseinheit). Die Expression des multicistronischen Gens erfolgt durch einen einzigen Promotor. Bei derartigen Vektoren wird normalerweise das erste Cistron sehr effizient translatiert, die nachfolgenden aber in Abhängigkeit von den intercistronischen Sequenzen. Verwendet man für diese intercistronischen Sequenzen normale 5' nicht translatierte Sequenzen (5'UTR) aus monocistronischen Genen, so ist die Expression des nachfolgenden Cistrons meist sehr niedrig (in der Regel um 0,5 bis 2% der Translation des ersten Cistrons, Kaufman et al., 1987; Boel et al., 1987). Diese Effizienz konnte zunächst durch Einfügen von Leader-sequenzen (High Efficiency Leaders, HEL) auf etwa 20% gesteigert werden. Mit der Entdeckung und Verwendung von bestimmten zellulären und viralen Sequenzen, welche eine interne Translationsinitiation ermöglichen (IRES; Jackson et al., 1990) war es möglich, ein Translationsverhältnis zwischen dem ersten und dem nachfolgenden Cistron von 3:1 zu erzielen.

Die Schlüsselrolle bei der Verwendung bi- oder multicistronischer Vektoren spielt die Translation. Normalerweise erfolgt die Initiation der Translation in Eukaryonten nach dem "cap"-abhängigen Mechanismus, im Verlaufe dessen ein Prä-Initiationskomplex aus Proteinen und RNA am 5'Ende einer mRNA mit "cap" (methyliertes Nukleotid) aufgebaut wird. Von dort aus wird ein geeignetes Translationsinitiationskodon ausgesucht, von dem ausgehend die Translation gestartet wird. Man glaubt, daß dies über einen "Scanning"-Prozeß abläuft, wobei sich der Prä-Initiationskomplex entlang der mRNA in 3'Richtung bewegt. Auf diese Weise wird, von einigen Ausnahmen abgesehen, immer das am 5'Ende liegende Cistron effizient translatiert (Kozak, 1989). Alle nachfolgenden Cistrons werden gar nicht oder sehr ineffizient translatiert. Die Translations-Effizienz der nachfolgenden Cistrons konnte durch Optimierung des Abstandes

zwischen den Genen (intercistronische Regionen; Kozak, 1987; Wirth et al., 1991) oder durch Verwendung von sogenannten "high efficiency leader"-Sequenzen (HEL, s.o.) verbessert werden (z.B. Falcone und Andrews, 1991 und Ref. darin). HEL's sind solche 5'nicht translatierten Bereiche von Genen oder auch anderen Sequenzen, welche die Initiation der "cap"-abhängigen Translation stimulieren. Auch bei derartigen Konstrukten sind jedoch die erreichbaren Expres-

sionswerte für das zweite und die nachfolgenden Cistrons immer deutlich geringer als die des "cap"-abhängig regulierten ersten Cistrons.

Ein in den letzten Jahren aufgedeckter Mechanismus zur internen Translationsinitiation, d.h. der Start der Translation an einer mRNA ohne "cap"-Struktur, benutzt spezifische Nukleinsäuresequenzen. Zu diesen Sequenzen zählen die nicht translatierten Bereiche einzelner Picorna-Viren, z.B. Polio-Virus, Encephalomyocarditis-Virus, (Pelletier und Sonenberg, 1988; Jang et al., 1988; Jang et al., 1989) sowie einiger zellulärer Proteine, z.B. BiP (Macejak und Sarnow, 1991). Bei den Picorna-Viren sorgt ein kurzer Abschnitt des 5'nicht translatierten Bereichs, das sogenannte IRES (internal ribosomal entry site), für die interne Bindung eines Prä-Initiationskomplexes. Ein Bereich von 628 nt ist im Fall des Poliovirus Typ 1 für die effiziente Initiation dieser Translation notwendig. Untersuchungen zeigten, daß für eine effiziente Translation nicht nur die 400 Basenpaare des 3'-Bereiches von IRES, sondern auch der extreme 5'Teil des Poliovirus nicht-translatierten Region notwendig ist (Simoes und Sarnow, 1991). Auf der anderen Seite führt das "capping", die Voraussetzung für den normalen Initiationsmechanismus der Translation, zu einer Reduktion der Effizienz der internen Initiation von Polio-Virus IRES, wenn er am 5'Ende einer entsprechenden mRNA lokalisiert ist (Hambidge und Sarnow, 1991). Der negative Effekt wird aufgehoben, wenn die IRES für die Initiation des zweiten Cistrons verantwortlich ist, also zwischen "cap" und IRES ein Cistron liegt.

IRES-Elemente können also als Initiatoren für die effiziente Translation von Leserastern fungieren. Dabei beeinflussen sie die "cap"-abhängige Translation des ersten Cistrons nicht. Auch umgekehrt scheint eine Beeinflussung der IRES-abhängigen Initiation unabhängig von der "cap"-abhängigen Translationsinitiation zu sein. Die Mechanismen beider Vorgänge unterscheiden sich auch deutlich in der Verwendung verschiedener zellulärer Faktoren (Meerovitch et al., 1989; Jang und Wimmer, 1990). In der vergangenen Zeit wurden mehrere Untersuchungen publiziert, bei denen bicistronische Expressionsplasmide verwendet wurden (Adam et al., 1991; Ghattas et al., 1991; Kaufman et al., 1991; Wood et al., 1991; Wirth et al., 1991). Da aber offensichtlich die "cap"-abhängige Translation stärker ist als die IRES-abhängige Translation, konnte eine stöchiometrische Expression zweier Proteinketten nicht erreicht werden. Die bisherigen Verwendungen konzentrierten sich deshalb auf die Verwendung von Selektionsmarkern im zweiten Cistron. Die enge Expressionskoppelung des Selektionsmarkers mit dem zu exprimierenden Gen, welches das erste Cistron darstellt, ist besonders vorteilhaft bei der Selektion auf Hochexpression, insbesondere, wenn eine vorausgehende Genamplifikation erforderlich ist. Die Synthese äquimolarer Proteinmengen von bi- oder multicistronischen Expressionsvektoren ist jedoch bisher nicht erreicht worden.

Ein typisches Beispiel für die Bedeutung, welche der äquimolaren Expression zweier verschiedener Proteinketten in rekombinanten Herstellungsverfahren zukommen kann, ist die gentechnologische Gewinnung des Wachstumsfaktors aus Blutplättchen, "Platelet-Derived-Growth-Factor" (PDGF), einem der Hauptmitogene im menschlichen Blutserum. Aus menschlichen Thrombozyten aufgereinigtes PDGF besteht aus zwei unterschiedlichen, aber nahe verwandten Polypeptidketten, die durch Disulfidbrücken miteinander verknüpft sind. Unter reduzierenden Bedingungen zerfällt das dimere PDGF in seine monomeren Untereinheiten, wovon die größere (M_r 15-17.000 D) als PDGF-A-Kette und die kleinere (M_r 14.000 D) als PDGF-B-Kette bezeichnet wird (Johnsson et al., 1984).

Die Proteinketten PDGF-A und -B werden von verschiedenen Genen kodiert. Die vollständige Struktur beider Genprodukte konnte durch cDNA-Klonierung aufgeklärt werden (Ratner et al., 1985; Betsholtz et al., 1986). Dabei zeigte es sich, daß beide PDGF-Moleküle zunächst als ungewöhnlich lange Vorläufermoleküle, sog. Precursoren, synthetisiert und anschließend intrazellulär zu den reifen PDGF-Ketten prozessiert werden. Durch alternatives Splicing lassen sich zwei verschiedene PDGF-A-Transkripte erklären, die sich durch An- oder Abwesenheit eines 69-bp Segmentes im 3'-Bereich unterscheiden (Betsholtz et al., 1986; Wise et al., 1989). Durch dieses Insert kommt es zu einer Änderung im codierenden Abschnitt mit der Folge, daß eine kurze (PDGF-A_K, 110 Aminosäuren) und eine lange (PDGF-A_L, 125 Aminosäuren) Form der PDGF-A-Kette gebildet wird. Beide Varianten sind als normale zelluläre Proteine nebeneinander nachweisbar, wobei die kürzere Form die häufigere Spezies ist (Matoskova et al., 1989; Young et al., 1990).

Beide Gene sind auf unterschiedlichen Chromosomen lokalisiert und zeigen einen hohen Homologiegrad. Eine Vielzahl von Arbeiten zeigt, daß beide Gene unterschiedlichen Regulationsmechanismen unterliegen. Eine Folge davon ist, daß beide PDGF-Ketten natürlicherweise in verschiedenen Zelltypen in unterschiedlichem Verhältnis zueinander produziert werden.

Alle drei möglichen Isoformen des PDGF (AA, AB und BB) kommen natürlicherweise vor und sind in Thrombozyten in sogenannten A-Granula gespeichert. Aus überlagerten menschlichen Blutplättchen kann neben dem die Hauptmenge bildenden PDGF-AB Heterodimer auch PDGF-BB zu etwa 30 % isoliert werden (Hammacher et al., 1988). Frisch präparierte Blutplättchen enthalten auch einen hohen Anteil (27%) an PDGF-AA (Hart et al., 1990). Es kann daher angenommen werden, daß in den Vorläuferzellen der Thrombozyten, den Megakaryozyten, der Anteil beider Homo-

dimere zusammen etwa dem AB-Heterodimer-Anteil entspricht. Da die Konzentration jeder PDGF-Spezies im Thrombozyten direkt korrelieren sollte mit ihrer individuellen Bedeutung im Wundheilungsgeschehen, kommt insbesondere der häufigsten Isoform, dem PDGF-AB, eine herausragende Bedeutung auf der Suche nach einem "Wundheilungshormon" zu.

Jede der verschiedenen Isoformen besitzt biologische Aktivität *in vitro*. Erst die Verfügbarkeit der hochreinen, rekombinanten PDGF-Isoformen (Hoppe et al., 1989; Hoppe et al., 1990) machte vergleichende Studien zur Differenzierung der unterschiedlichen Wirkungsspektren der verschiedenen PDGF-Spezies möglich. Inzwischen belegen eine Reihe von Untersuchungen die unterschiedliche Potenz von PDGF-AA, AB und BB im Chemotaxis- und DNA-Proliferationstest (Hosang et al., 1989; Nister et al., 1988; Reilly & Broski, 1989; Siegbahn et al., 1990), sowie deren unterschiedlichen Einfluß auf die Freisetzung von Inositol-1,4,5-trisphosphat, Produktion von Diacylglycerol und $[Ca^{2+}]_i$ -Mobilisierung (Block et al., 1989; Sachinidis et al., 1990 A, 1990 B). Zwei unterschiedliche PDGF-Rezeptorpopulationen, von denen der PDGF- α -Rezeptor alle PDGF-Isoformen und der β -Rezeptor nur PDGF-BB bindet (Hart et al., 1988; Heldin et al., 1988) liefern eine plausible Erklärung dafür, wie sich Wirkungsunterschiede der PDGF-Isoformen über deren unterschiedliche Potenz zur Rezeptor-aktivierung entfalten können. Die meßbaren unterschiedlichen *in vitro*-Effekte der PDGF-Isoformen, zusammen mit dem Nachweis zweier verschiedenener Rezeptorpopulationen, lassen Rückschlüsse auf unterschiedliche *in vivo* Wirkungsspektren von PDGF-AA, AB und BB zu. Daher ist die Produktion von reinem PDGF-AB, ohne PDGF-BB oder PDGF-AA als Begleitproteine, wünschenswert. Um ein homogenes, gut charakterisiertes Heterodimer zu erhalten, müßten die Homodimere sonst durch Reinigung vollständig eliminiert werden, was durch die sehr ähnlichen chromatographischen Eigenschaften aller PDGF-Spezies zusätzlich erschwert wird.

Eine Reihe verschiedener Wege zur Herstellung von rekombinanten PDGF-Homodimeren, insbesondere PDGF-BB, sind zum Teil schon seit längerer Zeit bekannt (Kelly et al., 1985; Heldin et al., 1986; Hoppe et al., 1989; Beckmann et al., 1988; Bywater et al., 1988; Stroobant & Waterfield 1984). Ein Herstellungsverfahren für hochreines PDGF-AB wurde von Hoppe et al. (1990, s.a. PCT/EP 90/00 063) beschrieben. Hier werden die getrennt in unterschiedlichen *E. coli*-Zellen hergestellten, inaktiven Monomere durch *in vitro*-Renaturierung in biologisch aktives PDGF-AB überführt.

Die bislang synthetisierten Genprodukte der drei PDGF-Isoformen weisen, trotz variierender Länge der A- bzw. B-Einzelstränge, weitgehend übereinstimmende biologische Aktivität auf.

Für die heterologe Expression von PDGF-AB Heterodimeren in eukaryontischen Systemen gelten die eingangs erwähnten Kriterien der simultanen Expression zweier (oder mehrerer) Proteine. Die bisher publizierten Strategien zur Herstellung von PDGF-AB in rekombinanten CHO-Zellen (Östman et al., 1988) und mit Hilfe von Hefe-Expressionssystemen [EP 0 259 632] entsprechen dem oben unter 2) erläuterten Fallbeispiel, wo sich beide PDGF-Gene in unabhängigen Transkriptionseinheiten auf einem Vektor befinden. Die Quantifizierung der auf diese Weise in CHO-Zellen exprimierten unterschiedlichen PDGF-Dimere ergab 19% für PDGF-AA, 69% für PDGF-AB und 12% für PDGF-BB (Östman et al., 1988).

Eine Grundvoraussetzung für die bevorzugte Synthese von PDGF-AB Heterodimeren mit Hilfe eukaryontischer Expressionssysteme ist nicht nur in der stöchiometrischen Repräsentanz beider Gene, sondern in erster Linie auch in deren koordinierter Expression zu sehen. Daher bieten sich bicistronische Expressionseinheiten als mögliche Hilfsmittel für die Expression heterodimerer Proteine und damit des PDGF-AB an. In WO 90/01550 wird ein derartiges System auch für die Expression von PDGF beschrieben. Wie unter Punkt 3) oben näher erläutert, liefern diese Konstrukte jedoch nur sehr limitierte Expressionsraten für das zweite (und nachfolgende) Cistron(s). Abhängig von der im ersten Cistron lokalisierten PDGF-Kette werden vorwiegend Homodimere dieses Typs gebildet. Bisher in der Literatur beschriebene Versuche, beide PDGF-Gene mit Hilfe anderer Expressionssysteme in einer eukaryontischen Zelle zu exprimieren, führten zu Homodimer-Nebenproduktanteilen im Bereich von 30% oder mehr. Um dennoch mit diesen Zellsystemen hochreines PDGF-AB zu erhalten, müssen aufwendige und extrem verlustreiche Reinigungstechniken angewendet werden.

Es ist demgemäß Aufgabe der Erfindung, Mittel zu schaffen, mit deren Hilfe die rekombinante Herstellung von 2 oder mehreren Polypeptiden oder deren Untereinheiten in jeweils äquimolaren Mengen möglich ist und die weiterhin die bevorzugte Bildung von Hetero(di)meren gewährleisten. Ausbeute und Wirtschaftlichkeit der nachgeschalteten Proteinreinigungsverfahren wird dadurch beträchtlich verbessert.

Zur Lösung der Aufgabe wird erfindungsgemäß eine multicistronische Expressionseinheit zur äquimolaren Expression von Polypeptiden oder Untereinheiten derselben in Säugerzellen als Wirtszellen vorgeschlagen, welche gekennzeichnet ist durch die allgemeine Formel

$$p - 5'UTR - C_1 - (IRES - Y - C_2)_n - 3'UTR - polyA,$$

in der

"p" ein transkriptionaler Promotor ist,

"5'UTR" eine nicht translatierte Nukleotidsequenz ist,

n 1, 2 oder 3 ist,

"C₁" und "C₂" Cistrons sind, welche jeweils ein für ein Polypeptid oder dessen Untereinheit kodierendes Gen enthalten, wobei dann, wenn n 2 oder 3 ist, die Sequenzen C₂ der aufeinanderfolgenden Gruppen (IRES-Y-C₂) untereinander gleich oder verschieden sein können und ferner C₁ und C₂ gleich oder verschieden sein können,

"IRES" eine Nukleotidsequenz viralen, zellulären oder synthetischen Ursprungs ist, die in der Stufe der Translation für die interne Initiation verantwortlich ist,

"Y" eine Nukleotidsequenz ist, welche im Zusammenwirken mit IRES für eine Expression des (der) in C₂ enthaltenen Gens(e) auf solche Weise sorgt, daß die Genprodukte von C₁ und C₂ in äquimolaren Mengen exprimiert werden,

"3'UTR" eine nicht translatierte Nukleotidsequenz ist und

"polyA" ein Polyadenylierungssignal ist.

In den patentgemäßen Konstrukten wurde durch Einführung intercistronischer Elemente eine Äquivalenz der Translationseffizienz erreicht und überraschenderweise eine 1:1 Stöchiometrie der Genprodukte gefunden. Damit ist die wesentliche Grundlage für die Expression von Hetero(di)meren in Animalzellen geschaffen. Dadurch, daß die Expressionskapazität der Zelle auf der Ebene der Transkription und Translation voll ausgeschöpft ist und zudem als Folge einer nahezu vollständig erfolgten Heterodimerisierung aufwendige Reinigungsschritte zur Entfernung von Homo(di)meren weitestgehend entfallen können, wird eine hohe Wirtschaftlichkeit der Produktion des jeweiligen Proteins in Säugerzellen gewährleistet.

In den erfindungsgemäßen Expressionseinheiten kommen als Promotoren alle diejenigen Promotoren in Betracht, die in eukaryontischen Zellen wirksam sind, d. h., die die Genexpression in eukaryontischen Zellen initiieren können. Insbesondere können alle konstitutiven und induzierbaren Promotoren viralen (beispielsweise die retroviralen "Long terminal repeats (LTR's)" oder der frühe Promotor des Cytomegalie-Virus (CMV), zellulären (beispielsweise die humanen Actin- oder Ubiquitin-Promotoren) oder synthetischen Ursprungs verwendet werden. Erfindungsgemäß ist der SV40-Promotor bevorzugt.

Die 5'UTR und die 3'UTR sind beliebige, in der Regel nichttranslatierte Nukleotidsequenzen, die regulierende Elemente enthalten können und die der operativen Verknüpfung von "C₁" bzw. "C₂" mit den Transkriptionskontrollelementen dienen. Erfindungsgemäß geeignet ist beispielsweise die SV-40-Sequenz aus pBEH nach Artelt et al. (1988).

Als IRES können alle diejenigen Sequenzen viralen, zellulären oder synthetischen Ursprungs verwendet werden, welche eine interne Bindung der Ribosomen vermitteln. Beispiele für derartige Sequenzen sind die IRES aus Poliovirus Typ 1, 2 oder 3 sowie ferner die 5'UTR des *Encephalomyocarditis Virus* (EMCV), des "*Theilers murine encephalomyelitis virus*" (TMEV), des "*foot and mouth disease virus*" (FMDV), des "*bovine enterovirus*" (BEV), des "*coxsackie B virus*" (CBV), des "*human rhinovirus*" (HRV) und die "human immunoglobulin heavy chain binding protein" (BIP) 5'UTR, die *Drosophila Antennapediae* 5'UTR, die *Drosophila Ultrabithorax* 5'UTR oder genetische Hybride oder Fragmente aus den oben angeführten Sequenzen. Erfindungsgemäß bevorzugt ist die IRES aus Poliovirus Typ 1 gemäß SEQ ID Nr. 5 welche die ersten 628 Nukleotide der 5' nicht-translatierten Region des Poliovirus Typ 1 einschließt.

Als "Y" können alle diejenigen Nukleotidsequenzen eingesetzt werden, die im Zusammenwirken mit IRES wie in der allgemeinen Formel angegeben für eine Expression des (der) in C₂ enthaltenen Gens(e) auf solche Weise sorgt, daß die Genprodukte von C₁ und C₂ in äquimolaren Mengen exprimiert werden. Insbesondere kommen die *Xenopus laevis* β -Globin 5' UTR (Falcone and Andrews, 1991; Patient et al., 1983), die *Alfalfa mosaic virus* RNA4 5' UTR (Jobling and Gehrke, 1987), die Ferritin 5' UTR (animal, Klausner and Harford, 1989), die *Tobacco mosaic virus* 5' UTR ("Omega") plus Leadermutanten (Gallie et al., 1987A, 1987B; Gallie et al., (1988), die *Turnip yellow mosaic virus* (TYMV) 5' UTR, die *Brome mosaic virus* (BMV) RNA3 5' UTR und die *Rous sarcoma virus* (RSV) 5' UTR (vgl. jeweils Gallie et al., 1987B), die Adenovirus tripartite leader (L1-3) und Varianten (Berkner, Zymogenetics) WO 90/01550; Berkner and Sharp (1985); Kaufman (1985), die *Xenopus borealis* 5' UTR β -Globin und die *Xenopus tropicalis* 5' UTR β -Globin (vgl. jeweils Knoechel et al., 1986) in Betracht, wobei die β -Globinsequenz aus *Xenopus laevis* gemäß SEQ ID NO: 4 erfindungsgemäß besonders bevorzugt ist.

Gemäß einer besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung ist IRES die Poliovirus Typ 1 UTR gemäß

SEQ ID NO: 3 und "Y" die β -Globinsequenz aus *Xenopus laevis* gemäß SEQ ID NO: 4.

Weitere geeignete IRES und "Y" Sequenzen können zudem mit dem unten näher beschriebenen Verfahren, welches ebenfalls Teil der Erfindung ist, ermittelt werden.

Die Cistrons C_1 und C_2 können unabhängig voneinander und in beliebiger Reihenfolge jeweils ein Gen enthalten, welches für eine Polypeptid-Komponente eines aus 2 oder mehreren derartiger Komponenten bestehenden singulären oder heteromeren Proteins kodiert, wobei die Gene erfindungsgemäß äquimolar exprimiert werden und die Komponenten demgemäß innerhalb einer Wirtszelle jeweils im Verhältnis 1:1 zur Verfügung stehen. Es können also die Cistrons C_1 und C_2 untereinander gleich oder verschieden sein, und die Cistrons C_2 der aufeinanderfolgenden Gruppen (IRES-Y- C_2) können untereinander gleich oder verschieden sein. Insbesondere können C_1 und C_2 jeweils Gene enthalten, welche für die verschiedenen Untereinheiten von Faktor VIII, Kreatin-Kinase, Hämoglobin, Immunglobulinen, Histokompatibilitäts-Antigenen, T-Zell Rezeptoren, Scatter-Faktor (HGF-SF), Mitglieder aus der Familie des Transforming Growth Factor Typ β , Bone Morphogenic Protein (BMP), Mitglieder der Integrin-Familie, Mitglieder der Inhibin-Familie, PDGF oder deren natürliche oder synthetische Varianten und Derivate kodieren.

Gemäß einer besonders bevorzugten Ausführungsform betrifft die Erfindung die Expression von PDGF-AB; demgemäß ist in der besonders bevorzugten Expressionseinheit "n" gleich 1, und C_1 und C_2 enthalten alternativ ein für die A- oder die B-Kette von PDGF, ein biologisch aktives Analogon oder ein Fragment derselben kodierendes Gen, wobei beide Gene gleichzeitig in der Expressionseinheit vertreten sind.

Prinzipiell mußten jedoch für die Produktion von PDGF-AB zusätzlich Veränderungen am PDGF-B-precursor vorgenommen werden, da sich PDGF-A- und B-Vorläufermoleküle in ihren biophysikalischen Eigenschaften unterscheiden. Es ist bekannt, daß die Expression von PDGF-B nicht zwangsläufig mit der Sekretion biologisch aktiven Materials korreliert. Ein Großteil des exprimierten PDGF-BB bleibt in enger Assoziation mit der Cytoplasmamembran (Robbins et al., 1985). In CHO-Zellen ist die Expression von PDGF-B mit Hilfe monocistronischer Expressionsvektoren deutlich geringer als die von PDGF-A. Die Ursache hierfür liegt darin, daß PDGF-BB extrazellulär über eine elektrostatische Wechselwirkung an der Plasmamembran der Produzentenzelle zurückgehalten und nur zu einem geringen Teil in das Medium abgegeben wird (La Rochelle et al., 1990; La Rochelle et al., 1991; Östman et al., 1991). Für die Vermittlung der Retention ist ein kurzer Abschnitt des C-terminalen Bereich des PDGF-B-precursors verantwortlich (Östman et al., 1991). In den patentgemäßen Konstrukten wurde dieser Abschnitt der PDGF-B-Vorläufersequenz durch die Einführung eines Stop-codons an das 3'-Ende der reifen PDGF-B-Kette entfernt. Die entsprechend verkürzte DNA-Sequenz für den PDGF-B-precursor wird als B190 gekennzeichnet. Sekretiertes PDGF-BB aus Kulturüberständen von Zellen, die mit diesem Konstrukt transformiert wurden, wird als B* bezeichnet.

Zur Herstellung von PDGF-AB nach der Erfindung können C_1 oder C_2 die PDGF- A_K - (SEQ ID Nr. 1) oder die PDGF- A_L -Vorläufer-Sequenz, die vollständige PDGF-B Vorläufersequenz (SEQ ID Nr. 3), das *v-sis*-Gen aus Simian Sarcoma Virus oder die Basenpaare 283 bis 609 gemäß SEQ ID Nr. 3 oder ein Genfragment enthalten, das für ein PDGF-B-Vorläufermolekül kodiert, welches durch Ersetzen des für Arginin kodierenden Codons in der Aminosäureposition 191 des PDGF-B-precursors durch ein Translations-Stop-Codon verkürzt ist. Die vorgenannten Gene können in beliebiger Kombination vorliegen, soweit jeweils ein für die A- und die B-Kette kodierendes Gen vorhanden ist.

Erfindungsgemäß besonders bevorzugt ist eine Expressionseinheit, in der C_1 und C_2 alternativ die PDGF- A_K -Sequenz (SEQ ID Nr. 1) oder die verkürzte PDGF-B Vorläufersequenz (SEQ ID Nr. 24) enthalten und beide Gene gleichzeitig in der Expressionseinheit vertreten sind.

Zur Ermittlung weiterer geeigneter IRES und "Y" Sequenzen wie unten im Einzelnen beschrieben dienen Expressionseinheiten, in denen "n" 1 ist und C_1 und C_2 voneinander verschiedene Reportergene enthalten. Gemäß einer besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung enthält eine derartige Expressionseinheit als Reportergene die für Luciferase (SEQ ID Nr. 22) und für sekretorische alkalische Phosphatase (SEQ ID Nr. 20) kodierenden Gene.

Gegenstand der Erfindung sind ferner rekombinante DNA Vektoren, welche die erfindungsgemäßen Expressionseinheiten operativ inseriert enthalten. Erfindungsgemäß bevorzugte Vektoren und deren Herstellung sind in den Figuren 1 bis 6C dargestellt.

Die Erfindung schließt ferner Wirtszellen ein, welche Säugerzellen sind und die mit einem Vektor transformiert sind, der die erfindungsgemäße Expressionseinheit operativ inseriert trägt. Vorzugsweise handelt es sich um CHO- oder BHK-Zellen.

Eine besonders bevorzugte Ausführungsform der Erfindung betrifft Wirtszellen, insbesondere BHK-Zellen, die mit Vektoren transformiert sind, die eine der für PDGF-AB kodierenden Expressionseinheiten tragen, wie sie oben im Einzelnen beschrieben sind. Vorzugsweise handelt es sich um Vektoren, in denen C_1 und C_2 alternativ die PDGF- A_K -Sequenz (SEQ ID Nr. 1) oder die vollständige (SEQ ID Nr. 3) bzw. die verkürzte (SEQ ID Nr. 24) PDGF-B Vorläufersequenz enthalten.

Erfindungsgemäß transformierte PDGF-AB produzierende BHK-Zellen wurden unter der Bezeichnung 92-22-6 (pSBC-PDGF-A/G-B190, s. Tab. 2) entsprechend DSM ACC 2048 oder 92-22-7 (pSBC-PDGF-B190/G-A, s. Tab. 2) entsprechend DSM ACC 2049 am 11. 8. 1992 bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen GmbH (DSMZ) hinterlegt.

Zur Ermittlung weiterer geeigneter IRES oder "Y" Sequenzen werden Wirtszellen kultiviert, die mit Vektoren transformiert sind, die Reportergene enthaltende Expressionseinheiten tragen, wie sie oben im einzelnen beschrieben sind. Vorzugsweise handelt es sich um erfindungsgemäße Vektoren, welche die für Luciferase und für sekretorische alkalische Phosphatase kodierenden Gene enthalten.

5 Erfindungsgemäß mit den Genen für Luciferase (SEQ ID Nr. 22) und sekretorische alkalische Phosphatase (SEQ ID Nr. 20) transformierte Wirtszellen wurden unter der Bezeichnung 91-46-9 (pSBC-SEAP/-G-LUC, s. Tab. 1) entsprechend DSM ACC 2046 und 91-46-10 (pSBC-G-SEAP/LUC, s. Tab. 1) entsprechend DSM ACC 2047 am 11. 8. 1992 bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen GmbH (DSM) hinterlegt.

10 Die Erfindung schließt ferner Verfahren zur Herstellung von solchen Proteinen ein, die aus äquimolaren Anteilen unterschiedlicher Polypeptiduntereinheiten bestehen, indem man Wirtszellen, die mit den oben im einzelnen beschriebenen erfindungsgemäßen Expressionseinheiten transformiert sind, in einem geeigneten Medium kultiviert und das so erzeugte Protein von den Zellen und dem Medium abtrennt.

Beispielsweise können auf diese Weise Proteine wie Faktor VIII, Kreatin-Kinase, Hämoglobin, Immunglobuline, Histokompatibilitäts-Antigene, T-Zell Rezeptoren, Scatter-Faktor (HGF-SF), Mitglieder aus der Familie des Transforming Growth Factor Typ β , Bone Morphogenic Protein (BMP), Mitglieder der Integrin-Familie, Mitglieder der Inhibin-Familie, PDGF oder natürliche oder synthetische Varianten oder Derivate derselben hergestellt werden.

15 Mit den erfindungsgemäßen Vektoren ist es auch erstmals möglich, Dimere des PDGF oder anderer Proteine, von denen verschiedene Spliceformen existieren, wie beispielsweise VEGF (Vascular Endothelial Growth Factor) zu erzeugen, die bisher nicht ohne weiteres herstellbar waren, wie dimeres PDGF-A des Typs lange/kurze Kette, PDGF-A_L/PDGF-A_K oder Moleküle des Typs PDGF-B_V-s/s. Eine andere Möglichkeit stellen Di- oder Multimere dar, in denen nur eine Kette Signal sequenzen für eine posttranslationale Modifikation, beispielsweise ein Glykosylierungssignal, enthält. Damit sind also "einseitig" glykosylierte oder anderweitig modifizierte Proteine herstellbar.

20 Gemäß einer besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung dient das Verfahren zur Herstellung von heterodimerem rPDGF-AB indem man Wirtszellen, die mit Vektoren transformiert sind, welche erfindungsgemäße Expressionseinheiten tragen, die für die PDGF-A- und B-Ketten kodierende Gene tragen, in einem geeigneten Medium kultiviert, wie oben im einzelnen beschrieben. Das so erzeugte rPDGF-AB wird anschließend von den Zellen und dem Medium abgetrennt.

25 In Beispiel 2 konnte gezeigt werden, daß es mit Hilfe der erfindungsgemäßen bicistronischen Vektorsysteme möglich ist, ausschließlich oder nahezu ausschließlich PDGF-AB Heterodimere zu erzeugen und der Synthese von PDGF-Homodimeren entgegenzuwirken. Unerwarteterweise wird in diesem Konstrukt die Expressionshöhe des zweiten Cistrons derart stimuliert, daß diese der Expressionshöhe des ersten Cistrons entspricht.

30 Vorzugsweise werden in diesem Zusammenhang erfindungsgemäß BHK Zellen kultiviert, die mit Vektoren transformiert sind, in denen C₁ und C₂ alternativ jeweils die PDGF-A_K-Sequenz (SEQ ID Nr. 1) oder die vollständige (SEQ ID Nr. 3) bzw. die verkürzte (SEQ ID Nr. 24) PDGF-B Vorläufersequenz enthalten.

35 Als Medium kommen alle bekannten Medien zum Kultivieren von Säugerzellen in Betracht, einschließlich synthetischer, proteinfreier oder proteinarmer Produktionsmedien. Erfindungsgemäß wurde DMEM (Dulbecco's Modified Eagle Medium), angereichert mit 4,5 g/l Glukose und 5 bis 10 % FCS, bevorzugt.

40 Das rPDGF-AB kann nach herkömmlichen Verfahren (vgl. beispielsweise Östmann et al. 1988), von den Zellen und dem Medium abgetrennt werden. Vorzugsweise bietet sich ein für PDGF-AA aus BHK-Zellen entwickeltes und hoch effizientes Verfahren (Eichner et al., 1989) an.

45 Durch Kultivieren der oben beschriebenen, erfindungsgemäßen Wirtszellen ist schließlich heterodimeres rPDGF-AB erhältlich, welches im wesentlichen frei ist von homodimeren Begleitprodukten. Überraschenderweise hat es sich gezeigt, daß die mit dem erfindungsgemäßen Konstrukt transformierten Wirtszellen das heterodimere PDGF-AB mit einer Reinheit von 90% und mehr, bezogen auf die Gesamtmenge des gebildeten PDGF, sezernieren. Erfindungsgemäß bevorzugt ist heterodimeres PDGF-AB durch Kultivieren von BHK-Zellen zugänglich, die transformiert mit dem erfindungsgemäßen Konstrukt transformiert sind.

Das erfindungsgemäß erhältliche rPDGF-AB unterscheidet sich von den bisher bekannten rekombinanten PDGF-AB Produkten in erster Linie durch seinen hohen Reinheitsgrad.

50 Den im Stand der Technik bekannten Produkten haften, abhängig von deren Herstellung, in mehrfacher Hinsicht Nachteile an. So ist es bekannt, daß die heterologe Genexpression in Hefezellen, wie in EP 259 632 oder 288 307 beschrieben, zu Proteinprodukten mit gegenüber dem humanen Produkt veränderten Glykosylierungsmustern führt. Zudem ist in Hefezellen exprimiertes PDGF-B zumindest teilweise unvollständig prozessiert und/oder proteolytisch abgebaut (vgl. WO 92/01716). Derartige Produkte weisen somit ein verändertes Kohlenhydratmuster auf, und sie sind mit proteolytischen Abbauprodukten verunreinigt. Zur Vermeidung der vorgenannten Nachteile beschreibt die WO 92/01716 Verfahren zur Herstellung modifizierter PDGF-Ketten, bei denen die Konsensus-Sequenzen für die Glykosylierung bzw. die Protease sensitiven Domänen entfernt sind. Derartige Modifikationen beeinflussen jedoch die biologische Aktivität des Produktes (vgl. WO 92/01716).

Gemäß einer besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird durch Kultivieren von erfindungsgemäß

transformierten BHK-Zellen, beispielsweise durch Kultivieren derjenigen Zellen, welche unter der Bezeichnung 92-22-6 entsprechend DSM ACC 2048 oder 92-22-7 entsprechend DSM ACC 2049 am 11. 8. 1992 bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen GmbH (DSM) hinterlegt wurden, heterodimeres rPDGF-AB gewonnen.

Zwar ist aus der WO 90/08163 die rekombinante Herstellung von PDGF-AB in Bakterienzellen, insbesondere in *E. coli* bekannt, welche zwangsläufig zu einem nicht glykosylierten Produkt führt. Eine nach diesem Verfahren in *E. coli* Zellen exprimierte PDGF-B Kette ist jedoch aminoterminal um 12 Aminosäuren verkürzt. Darüberhinaus muß das Produkt aus Bakterien *in vitro* renaturiert werden, ein Vorgang, bei dem die korrekte inter- und intramolekulare Bildungen der Disulfidbrücken und die korrekte Faltung des Proteins nicht gewährleistet ist, mit der Folge, daß die immunologischen Eigenschaften des Produkts verändert und die biologische Aktivität beeinflußt werden können.

Das heterodimere rPDGF-AB gemäß der Erfindung wird vorzugsweise zusammen mit pharmazeutisch verträglichen Hilfs- und Trägerstoffen als pharmazeutisches Präparat, insbesondere für die Wundheilung formuliert. In diesem Zusammenhang kann es als Wirkstoff in Pflastern, Wundverbänden und dergleichen enthalten sein. Es ist besonders für die topische Verabreichung geeignet, es kommen jedoch auch Applikationen in Betracht, in deren Verlauf der Wirkstoff in die Wunde eingebracht oder subkutan verabreicht wird. Beispielsweise kann das PDGF-AB in einer geeigneten Matrix mit Depotfunktion im Wundrandbereich subkutan appliziert werden oder direkt subkutan injiziert werden.

Ferner eignet sich das erfindungsgemäße heterodimere rPDGF-AB zur Herstellung von kosmetischen Präparaten, zum Beispiel zur Hautregeneration, zur Hautglättung, zur Verhinderung der Narbenbildung oder der Hautalterung sowie zur Anwendung bei Sonnenbrand.

Geeignete Hilfs- und Trägerstoffe schließen Cellulose-Gele auf wässriger Basis, biologisch abbaubare Polymere sowie jegliche Salben- und Cremebasis und Sprays ein. Ferner können zusätzliche Wirkstoffe, welche die Wundheilung beeinflussen, wie beispielsweise Kollagen, Fibronectin, Faktor XIII, Fibroblasten Wachstumsfaktor (aFGF, bFGF), Transformierender Wachstumsfaktor Typ α oder β , Epidermis Wachstumsfaktor, Insulin oder Insulin-Like Growth Factor (IGF I, II) oder weitere Wachstumsfaktoren in den erfindungsgemäßen Präparaten enthalten sein. Die erfindungsgemäßen Produkte können beispielsweise auch in Wundverbänden in wässriger Lösung vorliegen.

Wie oben dargelegt liegt der Erfindung die Erkenntnis zugrunde, daß durch den Einbau einer bestimmten Sequenz "Y" die IRES-abhängige Translation von C_2 so gesteigert werden kann, daß sie die "cap"-abhängige Translationseffizienz erreicht. Die Sequenz "Y" ist demgemäß in der Lage, mit der IRES so zu kooperieren, daß es zu einer Steigerung der IRES-abhängigen Translationsinitiation kommt, welche mindestens der Effizienz der cap-abhängigen Translationseffizienz entspricht. Sequenzen "Y", welche diese Funktion erfüllen, sind oben ausführlich beschrieben. Patentgemäß wird die β -Globin 5'UTR aus *Xenopus laevis* bevorzugt.

Weitere Sequenzen, welche die erfindungsgemäßen Voraussetzungen erfüllen, lassen sich nach einem Verfahren ermitteln, bei dem zum Auffinden von translations-beeinflussenden Sequenzen "Y", welche im Zusammenwirken mit IRES in Expressionseinheiten nach der Erfindung die äquimolare Expression der Genprodukte von C_1 und C_2 bewirken,

(a) die zu untersuchenden Sequenzen als Y in bi- oder multicistronische Expressionseinheiten eingebracht werden, in denen C_1 und C_2 jeweils ein Reportergen enthalten, wobei diese Gene für verschiedene und leicht voneinander differenzierbare Genprodukte kodieren,

(b) Vektoren konstruiert werden, welche die jeweilige Expressionseinheit operativ insertiert enthalten,

(c) Säugerzellen als Wirtszellen mit den Vektoren aus Stufe (b) transformiert und in einem geeigneten Medium kultiviert werden, und

(d) die Expressionsprodukte von C_1 und C_2 in dem Medium oder nach Abtrennen von den Zellen und/oder dem Medium quantifiziert werden.

Vorzugsweise werden in Stufe (c) CHO- oder BHK-Zellen als Wirtszellen verwendet werden, wobei BHR-21-Zellen besonders bevorzugt sind.

Alternativ können weitere IRES Sequenzen, welche die erfindungsgemäßen Voraussetzungen erfüllen, nach einem Verfahren ermittelt werden, bei dem man zum Auffinden von translations-initiiierenden Sequenzen IRES, welche im Zusammenwirken mit "Y" in Expressionseinheiten nach den Ansprüchen 1 bis 15 die äquimolare Expression der Genprodukte von C_1 und C_2 bewirken,

(a) die zu untersuchenden Sequenzen als IRES in Expressionseinheiten einbringt, in denen C_1 und C_2 jeweils ein Reportergen enthalten, wobei diese Gene für verschiedene und leicht voneinander differenzierbare Genprodukte kodieren,

(b) Vektoren konstruiert, welche die jeweilige Expressionseinheit operativ insertiert enthalten,

(c) Säugerzellen als Wirtszellen mit den Vektoren aus Stufe (b) transformiert und in einem geeigneten Medium kultiviert, und

(d) die Expressionsprodukte von C₁ und C₂ in dem Medium oder nach Abtrennen von den Zellen und/oder dem Medium quantifiziert.

Vorzugsweise werden in diesem Verfahren CHO- oder BHK-Zellen als Wirtszellen verwendet und in besonders bevorzugter Weise BHK-Zellen, die als Reportergene die für Luciferase und für sekretorische alkalische Phosphatase kodierenden Gene, (LUC) bzw. (SEAP), enthalten.

Die Erfindung wird nachfolgend anhand von Figuren und Beispielen erläutert.

I. Beschreibung der Figuren:

Fig. 1) Herstellung der Basisvektoren pSBC-1 und pSBC-2

Für die Konstruktion des Vektors pSBC-1 wurde ein 627 bp MseI/ Ball-Fragment aus dem Plasmid pGEM3-5'Polio (M) (Samow, 1989) als Matritze für eine PCR mit folgenden Primern verwendet (Fig. 1):

5'-Polio1 5' TTT CTGCAG AAGCTT AAAACAGCTCTGGG^{3'} (SEQ ID Nr. 14)
PstI HindIII

3'-Polio2 5' TT GCGGCCGC AATCCAATTCGCTTTATG^{3'} (SEQ ID Nr. 15)
NotI

Das nach der Amplifikation erhaltene 652 bp Fragment wurde mit Pol I K behandelt, anschließend mit PstI gespalten und in den entsprechend präparierten Vektor pBEH (Artelt et al., 1988) inseriert. Für die Konstruktion des Vektors pSBC-2 wurde das Plasmid pBEH mit EcoRI linearisiert und die folgenden Oligonukleotid-sequenzen hybridisiert und inseriert:

E-N-E1 5' AATT GCGGCCGC G^{3'} (SEQ ID Nr. 16)

E-N-E2 3' CGCCGGCG CTAA^{5'} (SEQ ID Nr. 17)

Fig. 2A und B) Konstruktion der Expressionsvektoren pSBC-LUC/ SEAP und pSBC-SEAP/LUC

Die kodierenden cDNA-Sequenzen der Gene für Luciferase und sekretierte alkalische Phosphatase wurden unter Verwendung von EcoRI/HindIII Restriktionen in die monocistronischen Vektoren pSBC-1 und -2 inseriert (Fig. 2A und 2B). Die Fusion beider Vektoren zu einer bicistronischen Expressionseinheit wurde mit Hilfe der Restriktionsenzyme XmnI/NotI durchgeführt.

Fig. 2C) Konstruktion der Plasmide pSBC-SEAP/-G-LUC und pSBC-LUC/-G-SEAP

Die Expressionskonstrukte pSBC-SEAP/-G-LUC und pSBC-LUC/-G-SEAP leiten sich aus den in Fig. 2A und 2B dargestellten Plasmiden ab. Sie enthalten zusätzlich das Oligomer G (SEQ ID Nr. 6), das in die singuläre NotI-site ligiert wurde. Das Oligomer G ist so konstruiert, daß durch Ligation in die NotI-site die 5'-NotI-site verloren geht (eine Sall-site ist hier enthalten), aber die 3'-NotI-site erhalten bleibt.

Fig. 3) Schematische Darstellung des Vektors M13BCL1

In der Vektorkarte ist der *c-sis* (PDGF-B) homologe Bereich aus pMVW-2 angegeben. Der Bereich des reifen PDGF-B und der NcoI/ Sall Adapter sind durch schwarze Balken hervorgehoben.

Fig. 4) Rekonstitution der vollständigen PDGF-B-Vorläufersequenz

Das Plasmid pMVW-2 enthält die cDNA des humanen PDGF-B Gens, welches im 5'-translatierten Bereich der Vorläufersequenz unvollständig ist (Weich et al., 1986). Für die Rekonstitution des authentischen PDGF-B precursors wurde in den 5'-terminalen Bereich des Vorläufers durch einen C-T-Austausch in Position 30 des codogenen Abschnittes des Klon pMVW-2 eine BclI-Schnittstelle eingeführt. Durch diesen Schritt geht letztlich nur ein kurzer Abschnitt des kodierenden Bereiches verloren und die lokal codierte Aminosäure (Asparaginsäure) bleibt dabei erhalten. Da die BclI-Schnittstelle in den meisten *E.coli*-Stämmen durch Methylierung resistent gegenüber enzymatischer Spaltung ist, muß das diese Schnittstelle enthaltene Fragment entweder in einen dam-Stamm umkloniert, oder über einen PCR-Schritt amplifiziert werden. Der fehlende Bereich des Vorläufers wird dann als synthetisches Sall/BclI-Fragment [Oligomere PPDGFB1 und PPDGFB2] eingesetzt.

Hierfür wurde zunächst das 914 bp BamHI/NcoI-Fragment aus pMVW-2 über einen synthetischen Adapter [Oligomere NCCLSA1, SEQ ID Nr. 9 und NCCLSA2, SEQ ID Nr. 10] in den BamHI/Sall-gespaltenen Bakteriophagen M13mp19 (Pharmacia) insertiert. Dieses Konstrukt lieferte die notwendige Einzelstrang-DNA für den nachgeschalteten *in vitro* Mutageneseschritt, der mit Hilfe des Oligomer-directed *in vitro* mutagenesis system (Version 2) der Fa. Amersham, basierend auf der Methode von Eckstein et al. [Taylor et al., (1985), Nakamaye K. und Eckstein F. (1986), Sayers et al. (1988)] durchgeführt wurde. Durch den synthetischen Primer PDGBBCL (SEQ ID Nr. 11) wird nach der Mutagenese ein Basenaustausch (C zu T) in Position 144 der unter SEQ ID Nr. 3 dargestellten Sequenz erreicht und dadurch im 5'-Bereich des PDGF-B precursors eine BclI-Schnittstelle eingeführt. Dieses Mutagenesederivat wurde als M13BCL1 bezeichnet (Fig. 3).

Ein 1100 bp Fragment aus M13BCL1 wurde über einen PCR-Schritt mit Hilfe der Primer M1317MER (SEQ ID Nr. 7) und M1324MER (SEQ ID Nr. 8) amplifiziert, anschließend einer BclI/HindIII-Restriktion unterworfen und das resultierende 770 bp Fragment isoliert. Die synthetischen Oligomere PPDGFB1 (SEQ ID Nr. 12) und PPDGFB2 (SEQ ID Nr. 13) bilden den fehlenden 5'-Bereich des PDGF-B-Vorläufers bis zur BclI-Schnittstelle. Nach dem Annealing wurde dieses doppelsträngige Oligomer anschließend, zusammen mit dem 770 bp PDGF-B Fragment, in den mit einer Sall/HindIII Restriktion vorbereiteten Vektor pGEM-2 (Promega) ligiert (Fig. 4). Die authentische Sequenz von PDGF-B wurde durch vollständige Sequenzierung verifiziert.

Fig. 5) Herstellung einer sekretorischen PDGF-B-Kette

Die Expression des PDGF-B Gens über monocistronische Expressionsvektoren ist in BHK-Zellen geringer als die von PDGF-A. Die Ursache hierfür ist, daß PDGF-B extrazellulär an der Plasmamembran der Produzentenzelle zurückgehalten und nur zu einem geringen Teil in das Medium abgegeben wird (La Rochelle et al., 1991; Östmann et al., 1991). Die Retention von PDGF-B wird durch den carboxyterminalen Bereich, der bei der Freisetzung von PDGF-B natürlicherweise abgespalten wird, vermittelt (La Rochelle et al., 1991). Für die Herstellung einer besser sekretierbaren PDGF-B Variante wurde eine PCR-vermittelte Mutagenese durchgeführt, bei der ein Stopcodon an der Aminosäure in Position 191 des PDGF-B-precursors (Arg) eingefügt wurde. In der so hergestellten Mutante (PDGF-B190, SEQ ID Nr. 24) wird der für die Retention verantwortliche Bereich nicht exprimiert. Das 610 bp lange PCR-Produkt wurde unter Verwendung folgender Primer erhalten (Fig. 5):

PDGF-B190 PrimI 5'GAATTCGAGCTCGCCCGG3' (SEQ ID Nr. 18)

PDGF-B190 PrimII 5'CCCGGGAAGCTTCCGGTTATCAGGTCACAGGCCGTGC3' (SEQ ID Nr. 19)

Fig. 6A und B) Konstruktion der Expressionsvektoren pSBC-PDGF-A/B und pSBC-PDGF-B/A

Die vollständige codierende cDNA für den PDGF-B precursor (Ratner et al., 1985) liegt in dem Vektor

pGEM2-PDGF-B vor (Fig. 4). Die vollständige cDNA-Sequenz der kurzen Variante der PDGF-A-Kette (Betsholtz et al., 1986) ist im Expressionsvektor pODA (Eichner et al., 1989) enthalten. Dieser Vektor wurde erhalten durch Klonierung des RsaI-Fragments aus pPGF-1 (Hoppe et al., 1987) in den SV-40 Expressionsvektor pBEH (Artelt et al., 1988). Die kodierenden cDNA-Sequenzen der PDGF-A- und -B-Kette wurden unter Verwendung von EcoRI/HindIII Restriktionen in die monocistronischen Vektoren pSBC-1 und -2 (Fig. 1) inseriert. Die Fusion beider Vektoren zu einer bicistronischen Expressionseinheit wurde mit Hilfe der Restriktionsenzyme XmnI/NotI durchgeführt (Fig. 6A, 6B).

Fig. 6C) Schematische Darstellung der Plasmide pSBC-PDGF-A/-G-B190 und pSBC-PDGF-B190/-G-A

Die Expressionskonstrukte pSBC-PDGF-A/-G-B190 und pSBC-PDGF-B190/-G-A leiten sich aus den in Fig. 6A und 6B dargestellten Plasmiden ab. Sie enthalten zusätzlich das Oligomer G (SEQ ID Nr. 6), das in die singuläre NotI-site ligiert wurde. Das Oligomer G ist so konstruiert, daß durch Ligation in die NotI-site die 5'-NotI-site verloren geht (eine Sall-site ist hier enthalten), aber die 3'-NotI-site erhalten bleibt.

Fig. 7) Sandwich-ELISA zum Nachweis von PDGF-A- bzw. PDGF-B-Kette mit Hilfe von zwei polyklonalen Anti-PDGF-Antikörpern: Eichkurven von PDGF-Standards.

Polystyrolplatten wurden mit Ziege-Anti-PDGF-AB-IgG (polyklonal, von Collaborative Research) beschichtet; nach Inkubation mit verschiedenen PDGF-Standards (s. unten) wurde gebundenes PDGF mit Hilfe von polyklonalem Kaninchen-Anti-PDGF-AA bzw. -Anti-PDGF-BB, gefolgt von Peroxidase-markiertem Anti-Kaninchen-IgG detektiert.

Bei der Anwendung von Anti-PDGF-AA (ELISA I.1) erhält man O.D.-Signale in der Reihenfolge: PDGF-AB > PDGF-AA >> PDGF-BB (7.1). Mit Anti-PDGF-BB (ELISA I.2) ergeben sich maximale O.D.-Werte für PDGF-AB und -BB ab 10 ng/ml, PDGF-AA liefert bis 1000 ng/ml kein Signal (7.2).

[Quelle der Standards: AB: aus humanen Thrombozyten, von Promega Corp. No. G 6191; BB: rekomb. aus Hefe, von Promega Corp. No. G 5191; AA: rekomb. aus BHK-Zellen, ca. 70 %ig, (Eichner et al., 1989)].

Fig. 8) Sandwich-ELISA zum Nachweis von PDGF-AB mit Hilfe eines monoklonalen und eines polyklonalen Anti-PDGF-Antikörpers: Eichkurven von PDGF-Standards.

Polystyrolplatten wurden mit Schaf-Anti-Maus-IgG beschichtet und anschließend mit einem Maus-Hybridoma-Überstand (von Klon 1B3, enthält monoklonale Antikörper gegen die B-Kette in PDGF-AB und -BB) inkubiert; nach Inkubation mit verschiedenen PDGF-Standards (s. Legende zu Fig. 7) wurde PDGF-AB mit Hilfe eines polyklonalen Kaninchen-Anti-PDGF-AA, gefolgt von Peroxidase-markiertem Anti-Kaninchen-IgG nachgewiesen.

Für PDGF's aus eukaryontischen Quellen ergibt sich ein spezifisches Signal mit PDGF-AB (aus humanen Thrombozyten) mit einer geringen Kreuzreaktion mit PDGF-BB.

Fig. 9) Nachweis von PDGF-A-Kette bzw. B-Kette in Kulturüberständen von rekombinanten BHK-Zellen mittels ELISA I:

Eichkurven von Standards s. Fig. 7.1 und 2; die Proben stammten von BHK-Zellen, die mit folgenden Genen transfiziert worden waren:

Probe 1: pSBC-2-PDGF-A; Probe 2: pSBC-2-PDGF-B; Probe 3: pSBC-2-G-PDGF-B190; Probe 4: pSBC-PDGF-A/B; Probe 5: pSBC-PDGF-B/A; Probe 6: pSBC-PDGF-A/-G-B190; Probe 7: pSBC-PDGF-B190/-G-A; Probe 8: pSBC-2-PDGF-A + pSBC-2-PDGF-B; Probe 9: pSBC-2-PDGF-A + pSBC-2-G-PDGF-B190; Probe 10: pSBC-Luc/-G-Seap; Probe 11: pSBC-Seap/ G-Luc.

Tabelle 1)

Steigerung der Expression von Reportergenen durch eine insertierte zelluläre Sequenz (Globin) in mono- und bicistronischen Vektoren		
links: schematische Darstellung der DNA-Konstrukte		
	DNA	erwartete Größe der mRNA
1)	pSBC-2-LUC	1870 nt
2)	pSBC-1-LUC	2497
3)	pSBC-2-G-LUC	1904
4)	pSBC-1-G-LUC	2531
5)	pSBC-SEAP/LUC	4407

Tabelle 1) (fortgesetzt)

Steigerung der Expression von Reportergenen durch eine insertierte zelluläre Sequenz (Globin) in mono- und bicistronischen Vektoren		
links: schematische Darstellung der DNA-Konstrukte		
	DNA	erwartete Größe der mRNA
6)	pSBC-G-SEAP/LUC	4441
7)	pSBC-SEAP/G-LUC	4441
8)	pSBC-SEAP/LUC (Delta) Polio	3780
9)	pSBC-LUC/SEAP	4407

L = Strukturen für Luciferase

S = Strukturen für sekretierte alkalische Phosphatase

IRES = "internal ribosomal entry site"

G = Sequenz aus *Xenopus laevis* Globin mRNA

pA = poly Adenylierungsstelle aus SV40

Mitte: Northern Blot Analyse

Die mRNA aus dem Gesamtpool der BHK-Zellen, die stabil mit den monocistronischen und bicistronischen Expressionskonstrukten für LUC und SEAP transfiziert worden waren, wurde untersucht. Die RNA wurde nach Purchio et al. (1979) isoliert, über ein 1%iges Agarose-Formaldehydgel fraktioniert (Lehrach et al., 1977), auf eine Nylonmembran gebettet und mit [³²P]-markierten Actin-, LUC- und SEAP-spezifischen Sonden hybridisiert. Erwartungsgemäß zeigen die monocistronischen mRNAs eine Größe von etwa 1900 - 2500 nt, während bei den bicistronischen mRNAs die Größe der codierenden Sequenzen beider Reportergene (etwa 3800 - 4400 Nucleotide) vorhanden ist. Hiermit ist gezeigt, daß die entsprechenden Genprodukte von einer einzigen bicistronischen mRNA abgelesen werden.

rechts: Ergebnisse für Luciferase- und SEAP-Expression

Die Ergebnisse wurden ermittelt, wie unter 1.1 und 1.2 beschrieben.

Tabelle 2) Produktivität der mono- und bicistronischen Expressionsvektoren für die PDGF-Ketten A und B in BHK-zellen

Die PDGF-Konzentration in den Kulturüberständen wurde mit Hilfe des Mitogentests ermittelt. Der spezifische Nachweis von PDGF-AB erfolgte durch ELISA II (s. 2.3, Eichkurven von Standards s. Fig. 8).

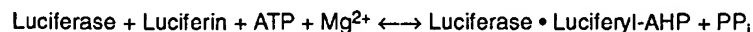
II. Beispiele:

Die in den Beispielen aufgeführten Anwendungen zur Expression basieren auf monocistronischen und bicistronischen Transkriptionseinheiten. Die zu exprimierenden Gene werden jeweils in die Vektoren pSBC-1 bzw. pSBC-2 integriert. Die Vektorkonstruktion vereinfacht das Rekombinieren von pSBC-1 und pSBC-2 zum bicistronischen Vektor, wie es in den Fig. 2A - 2C für die Expression der Gene LUC und SEAP und in den Fig. 6A - 6C am Beispiel der Gene von PDGF-A und PDGF-B gezeigt ist. Nach Transfer des Plasmids pSBC-PDGF-A/-G-B190 (G = β -Globin-Sequenz aus *Xenopus laevis* gemäß SEQ ID Nr.4) in Animalzellen wird PDGF-A cap-abhängig und PDGF-B in Abhängigkeit vom Polio-IRES translatiert. In entsprechender Weise werden pSBC-PDGF-B190/-G-A sowie die Reportergene LUC und SEAP von mono- bzw. bicistronischen mRNA-Molekülen translatiert.

Beispiel 1: Expression der Reportergene LUC und SEAP mit Hilfe des bicistronischen Vektorsystems

1.1 Nachweisverfahren für Luciferase

Die Luciferase ist in Zellextrakten enthalten. Ihre Aktivität kann durch Zugabe von Luciferin (Substrat), ATP und Mg²⁺ quantitativ bestimmt werden und als Maß der Aktivität des Luciferase-gens gelten. Dabei spielt sich folgende Reaktion ab (de Wet et al., 1987):





1.2 Nachweisverfahren für sekretierte alkalische Phosphatase

Alkalische Phosphatase ist ein Enzym, das die Hydrolyse von gebundenem Phosphat katalysiert. Das membranständige, in Eukaryonten vorkommende Enzym verfügt über einen Glykophospholipidanker, mit dem es C-terminal mit der Membran verbunden ist. Da sezernierte Proteine oft bequemer nachweisbar sind als zellinterne oder membranständige, wurde in die Sequenz der alkalischen Phosphatase aus humaner Placenta (513 Aminosäuren) an Position 489 ein künstliches Terminations-Translationssignal eingeführt (Berger et al., 1988). Die nach Transfektion des entsprechenden Expressionsplasmids hergestellte Proteinmutante wird effizient ins Medium sekretiert und eignet sich hervorragend als Reportermolekül (SEAP = sekretierte alkalische Phosphatase). Der Nachweis kann kolorimetrisch oder luminometrisch erfolgen (Berger et al., 1988).

1.3 Herstellung transformierter BHK-Zellen

Die Transfektion der mono- und bicistronischen Expressionsvektoren, die die codierenden Sequenzen der Reportergene LUC und SEAP bzw. der PDGF-A- und B-Kette tragen (vergl. Fig. 2A-C, 6A-C) wurde mit der Calciumphosphat-Präzipitationstechnik in BHK-Zellen durchgeführt (Wigler et al., 1979; Graham & van der Eb, 1973). Einen Tag vor der Transfektion wurden $2-3 \times 10^5$ BHK-Zellen/24 cm² in neue Kulturflaschen umgesetzt. Vier Stunden vor der Transfektion wurde ein Medienwechsel mit DME-Medium durchgeführt. 5 µg der o. g. Plasmid-DNA wurden zusammen mit 0,5 µg der Selektionsplasmide pAG60 und pSV2pac (Colbère-Garapin, 1981; Vara et al., 1986), welche für ein Neomycinresistenzgen bzw. für eine Puromycin-Resistenz kodieren, wurden in 250 µl 250 mM CaCl₂ suspendiert. Die Lösung wurde langsam unter ständiger Verwirbelung durch steril eingeblassene Luft zu 250 µl 2 x HEPES-Puffer (280 mM NaCl; 50 mM HEPES; 1,5 mM NaH₂PO₄ pH 7,1) gegeben und das erhaltene Präzipitat dem Nährmedium zugesetzt. Zwei Tage nach der Transfektion wurde durch Medienwechsel von DME- auf Doppelselektionsmedium (5 µg/ml Puromycin; 500 µg/ml G418) (Wirth et al., 1988) die Selektion auf stabil transfizierte Zellen begonnen. Repräsentative Klone der PDGF produzierenden bzw. LUC/SEAP produzierenden BHK-Zellen wurden am 11. 8. 1992 bei der DSM wie folgt hinterlegt:

- pSBC-PDGF-A/-G-B190 = DSM ACC2048
- pSBC-PDGF-B190/-G-A = DSM ACC2049
- pSBC-SEAP/-G-LUC = DSM ACC2046
- pSBC-G-SEAP/LUC = DSM ACC2047

1.4 Expression äquimolarer Mengen der Genprodukte LUC und SEAP durch Einführung einer translationssteigernden Sequenz vor das IRES-regulierte Cistron

Die Ergebnisse aus den Untersuchungen mit den Reportergenkonstrukten pSBC-LUC/SEAP und pSBC-SEAP/LUC in Tab. 1 zeigen, daß die Expression der IRES-abhängigen Translation im bicistronischen Konstrukt immer deutlich geringer ist als die im cap-abhängig translatierten Cistron. Dies entspricht den aus der Literatur bekannten Werten. Die β-Globin Sequenz aus *Xenopus laevis* (SEQ ID Nr. 6) wurde in den mono- und bicistronischen Reportergenkonstrukten in die singuläre NotI-Schnittstelle inseriert (Fig. 2C). In den bicistronischen Expressionsvektoren befindet sie sich unmittelbar zwischen Promotor und 5'UTR des ersten Cistrons bzw. zwischen dem IRES-Element und dem 5'UTR des zweiten Cistrons.

Die Steigerung der Translationseffizienz der einzelnen Cistrons wurde anhand der Reportergenkonstrukte, wie sie in Fig. 2A - 2C dargestellt sind, gemessen. In Tabelle 1 ist gezeigt, daß die β-Globin-Sequenz die cap-abhängige Translation von Luciferase in der monocistronischen Expressionseinheit um den Faktor 5, die IRES-abhängige Translation in bicistronischen Expressionseinheiten um den Faktor 3 stimuliert. Letzteres führt zur äquimolaren Expression der Cistrons 1 und 2 in bicistronischen Vektoren. Der in der Tabelle 1 dargestellte Northern Blot zeigt, daß die entsprechenden Genprodukte von einer mono- bzw. bicistronischen mRNA abgelesen werden. Dadurch, daß die spezifischen mRNA-Konzentrationen in der gleichen Größenordnung in den Zellen vorhanden sind, ist bewiesen, daß die expressionssteigernde Wirkung der Globinsequenz sich auf der Ebene der Translation vollzieht.

Die äquimolare Expression der Genprodukte des ersten und zweiten Cistrons wurde durch das Einführen des 5'UTR des Globingens aus *Xenopus laevis* (SEQ ID Nr. 6) erreicht.

Beispiel 2: Expression von PDGF-AB Heterodimer mit Hilfe des bicistronischen Vektorsystems

2.1 Gewinnung konditionierter Zellkulturüberstände

5 Die Transformation der BHK-Zellen erfolgte analog 1.3. Nach dem Auszählen der Kolonien werden die Zellen abtrypsinisiert, in frischem Selektionsmedium aufgenommen und auf eine Zellzahl von 10^5 Zellen/ml eingestellt. Je 10 ml dieser Zellsuspension werden in eine Flasche mit 65 cm² Bodenfläche überführt und für weitere 24 h kultiviert. Danach wird das Medium entfernt, der Zellrasen 2x mit PBS gewaschen und das Medium durch 10 ml Produktionsmedium (DMEM, ohne Serum und Selektions-Antibiotika) ersetzt. Nach 24 h wird das Medium abgenommen. Die
10 geernteten Überstände werden bis zur Analyse bei -20°C gelagert. Die Zellen werden gezählt und in flüssigem Stickstoff gelagert. Zum Zeitpunkt der Ernte beträgt die Zellzahl/Flasche 0.8-1.2x10⁷.

2.2 Nachweis von PDGF in den Kulturüberständen mit Hilfe des Mitogentests

15 Die Messung der Stimulierung der DNA-Syntheserate von dichtearretierten Fibroblasten erlaubt eine Bestimmung der mitogenen Aktivität des PDGF. Eine Unterscheidung zwischen den Isoformen ist dabei nicht möglich, da alle PDGF-Spezies in diesem Test biologisch aktiv sind.

Der Assay wurde gemäß Shipley et al. (1984) mit AKR-2B-Mausfibroblasten in 24-Well-Platten durchgeführt. Reines PDGF zeigt in dem Test eine halbmaximale Stimulierung bei einer Konzentration von etwa 5 ng/ml. Dieser Wert
20 wurde benutzt, um Produktivitäten zu bestimmen. Die Ergebnisse aus dem Mitogentest sind in Tab. 2 den Werten aus dem PDGF-AB-ELISA gegenübergestellt.

2.3 Nachweis von PDGF-AB Heterodimer in den Kulturüberständen mit Hilfe von PDGF-ELISA's

25 Es wurden zwei 'two-antibody sandwich assays' aufgebaut, die I.) eine grobe Quantifizierung der PDGF-A- bzw. der -B-Kette in PDGF-Dimeren und II.) eine spezifische Quantifizierung von PDGF-AB neben PDGF-AA und -BB erlauben.

I. Sandwich-Assay mit Hilfe von zwei polyklonalen Anti-PDGF-Antikörpern

30 Polystyrolplatten mit 96 Kavitäten (Fa. Dynatech, U-Platte, No. M124B) werden in folgender Reihenfolge beschichtet (zwischen jedem Schritt jeweils 4 x Waschen mit PBS mit 0,05 % Tween 20):

I.1 Polyklonales Ziege-Anti-PDGF-AB-IgG (Fa. Collaborative Research, No. 40017); bindet PDGF-AB, -BB und in geringem Maße -AA), 2 µg/ml in 0,05 M Carbonat/Bicarbonat-Puffer, 50 µl über Nacht bei 4 °C

35

I.2 1 % BSA (Fa. E. Merck, Nr. 12018) in PBS, pH 7,5, 100 µl für 1 h bei R.T.

I.3 PDGF-haltige Lösungen, verdünnt in PBS mit 0,1 % BSA und 0,05 % Tween 20 (PBS+), 50 µl für 1 h bei R.T.

40

I.4.1 Polyklonales Kaninchen-Anti-PDGF-AA-IgG (Fa. Genzyme, No. ZP-214, bindet an der A-Kette von dimerem PDGF), 2 µg/ml in PBS+, 50 µl für 1 h bei R.T. (ELISA I.1) bzw.

I.4.2 Polyklonales Kaninchen-Anti-PDGF-BB-IgG (Fa. Genzyme, No. ZP-215, bindet an der B-Kette von dimerem PDGF), wie I.4.1 (ELISA I.2)

45

I.5 POD-markiertes Ziege-Anti-Kaninchen IgG (Fa. Pierce, No. 31460), 0,1 µg/ml in PBS+, 50 µl für 1 h bei R.T., Detektion mit dem Substrat Tetramethylbenzidin gemäß E.S. BOS et al. (J. Immunoassay 2 (1981), 187-204).

50

II. Sandwich-Assay mit Hilfe eines monoklonalen und eines polyklonalen Anti-PDGF-Antikörpers

Dieselben Platten wie im ELISA I werden in folgender Reihenfolge beschichtet (Mengen, Puffer und Inkubationszeiten wie oben):

II.1 Schaf-Anti-Maus-IgG (Fa. Boehringer Mannheim, Nr. 1097 105), 3 µg/ml.

55

II.2 1 % BSA in PBS

II.3 Maus-Hybridoma-Überstand von Klon 1B3 [erhalten durch Fusion von SP2/O-Myelomzellen mit Milzzellen

von Mäusen, die mit rekomb. PDGF-AB (aus *E. coli* gemäß J. Hoppe et al., 1990) immunisiert worden waren], 2 µg/ml IgG2a/ml. Der monoklonale Antikörper bindet spezifisch an der B-Kette von PDGF-Dimeren.

II.4 PDGF-haltige Lösungen

II.5 Polyklonales Kaninchen-Anti-PDGF-AA-IgG (s. I.4.1), 2 µg/ml

II.6 wie I.5

2.4 Expression äquimolarer Mengen der PDGF-Ketten A und B durch Einführung einer translationssteigernden Sequenz vor das IRES-regulierte Cistron

Bicistronische Konstrukte mit dem wie in Fig. 5 beschriebenen mutierten PDGF-B sollten zur Expression der PDGF-Ketten A und B im Verhältnis 3:1, entsprechend der Konstellation im bicistronischen Vektor führen. Die äquimolare Expression beider Gene wurde durch das Einführen von translationssteigernden Sequenzen in den 3'-Bereich der internen ribosomalen Eintrittsstelle des Polio-Elements erreicht. Ein solches Element ist z.B. die β-Globin-Sequenz aus *Xenopus laevis* (SEQ ID Nr. 6). Diese β-Globin-Sequenz (Oligomer G) wurde in den bicistronischen Vektoren in die singuläre NotI-Schnittstelle inseriert (Fig. 6C). In den daraus resultierenden Plasmiden befindet sie sich unmittelbar zwischen dem IRES-Element und dem 5'-UTR des zweiten Cistrons.

2.5 Ergebnisse:

In Figur 9 und Tabelle 2 sind die Resultate von drei unterschiedlichen Analysen für PDGF aus Kulturüberständen rekombinanter BHK-Zellen dargestellt.

Durch den ELISA I ist es möglich, eine grobe Aussage über die Mengenanteile beider PDGF-Ketten zu treffen. Somit können Rückschlüsse auf die Effizienz der intercistronischen Elemente gemacht und bicistronische Konstrukte charakterisiert werden, in denen annähernd gleiche Mengen von PDGF-A und -B translatiert werden. Hierbei ist allerdings zu berücksichtigen, daß in ELISA I.1 PDGF-AB ein stärkeres Signal als PDGF-AA ergibt.

Der Mitogentest liefert einen brauchbaren Wert für die Gesamtmenge des in den Kulturüberständen vorhandenen rPDGF, ohne zwischen den verschiedenen Isoformen (PDGF-AA, AB oder BB) differenzieren zu können.

Der spezifische Anteil an heterodimerem PDGF-AB kann durch den PDGF-AB-spezifischen ELISA II bestimmt werden. Aus der Differenz dieser Analyse zum Ergebnis des Mitogentests kann der prozentuale Anteil von PDGF-Homodimeren mit hoher Genauigkeit ermittelt werden.

Abkürzungen:

B190 - C-terminal verkürzter PDGF-B-precursor (DNA)

B* - PDGF-B-Kette (Protein), hervorgegangen aus verkürztem PDGF-B-precursor

BHK - Hamsterzelllinie

bp - Basenpaar(e)

BSA - Rinderserumalbumin

CHO - Hamsterzelllinie

DMEM - Dulbecco's Modified Eagle Medium

ELISA - enzyme-linked immunosorbent assay

G - β-Globin-Sequenz aus *Xenopus laevis*

IgG - Immunglobulin der Klasse G

IRES - internal ribosomal entry site

LUC - Luciferase

nt - Nukleotid(e)

5 PBS - phosphatgepufferte Kochsalzlösung

PCR - Polymerase Kettenreaktion

PDGF - Wachstumsfaktor aus Thrombozyten

10

SEAP - sekretierte alkalische Phosphatase

UTR - nicht translatierte Region

15 LITERATUR

- Adam M. A., Ramesh N., Miller A. D., and Osborne W. R. A. (1991) *J. Virol.* **65**, 4985-4990.
- Artelt P., Morelle C., Ausmeier M., Fitzek M., and Hauser H. (1988) *Gene* **68**, 213-219.
- Beckmann M. P., Betsholtz C., Heldin C.-H., Westermark B., Di Marco E., Di Fiore P. P., Robbins K. C., and
- 20 Aaronson S. A. (1988) *Science* **241**, 1344-1349.
- Berger J., Hauber J., Hauber R., Geiger R., Cullen B. R. (1988) *Gene* **66**, 1-10.
- Berkner K. L. and Sharp P. A. (1985) *Nucl. Acids Res.* **13**, 841-857.
- Betsholtz C., Johnsson A., Heldin C.-H., Westermark B., Lind P., Urdea M. S., Eddy R., Shows T. B., Philpott K., Mellor A. L., Knott T. J., and Scott J. (1986) *Nature* **320**, 695-699.
- 25 Block L. H., Emmons L. R., Vogt E., Sachinidis A., Vetter W., and Hoppe J. (1989) *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* **86**, 2388-2392.
- Boel E., Berkner K. L., Nexoe B. A., and Schwartz T. W. (1987) *FEBS Lett.* **219**, 181-188.
- Bywater M., Rorsman F., Bongcam-Rudloff E., Mark G., Hammacher A., Heldin C.-H., Westermark B., and Betsholtz C. (1988) *Mol. Cell. Biol.* **8**, 2753-2762.
- 30 Colbère-Garapin F., Horodniceanu F., Kourilsky P., and Garapin A. C. (1981) *J. Mol. Biol.* **150**, 1-14.
- de Wet, J. R., Wood K. V., DeLuca M., Hellinski D. R. and Subramani S. (1987) *Mol. Cell. Biol.* **7**, 725-737.
- Eichner W., Jäger V., Herbst D., Hauser H. and Hoppe J. (1989) *Eur. J. Biochem.* **185**, 135-140.
- Falcone D., and Andrews D.W. (1991) *Mol. Cell. Biol.* **11** (5), 2656-2664.
- Gallie D. R., Sleat D. E., Watts J. W., Turner P. C. and Wilson T. M. A. (1987A) *Nucl. Acids Res.* **15**, 3257-3272.
- 35 Gallie D. R., Sleat D. E., Watts J. W., Turner P. C. and Wilson T. M. A. (1987B) *Nucl. Acids Res.* **15**, 8692-8711.
- Gallie D. R., Sleat D. E., Watts J. W., Turner P. C. and Wilson T. M. A. (1988) *Nucl. Acids Res.* **16**, 883-893.
- Ghattas I. R., Sanes J. R., and Majors J. E. (1991) *Mol. Cell. Biol.* **22**, 5848-5859.
- Graham F., and van der Eb L. (1973) *Virology* **52**, 456-487.
- Hambidge S. J., and Sarnow P. (1991) *J. Virol.* **65**, 6312-6315.
- 40 Hammacher A., Hellman U., Johnsson A., Östman A., Gunnarsson K., Westermark B., Wasteson Å., and Heldin C.-H. (1988) *J. Biol. Chem.* **263**, 16493-16499.
- Hart C. E., Forstrom J. W., Kelly J. D., Selfert R. A., Smith R. A., Ross R., Murray M. J., and Bowen-Pope D. F. (1988) *Science* **240**, 1529-1531.
- Hart C. E., Bailey M., Curtis D. A., Osborn S., Raines E., Ross R., and Forstrom J. W. (1990) *Biochemistry*
- 45 **29**, 166-172.
- Heldin C.-H., Johnsson A., Wennergren S., Wernstedt C., Betsholtz C., and Westermark B. (1986) *Nature* **319**, 511-514.
- Heldin C.-H., Bäckström G., Östman A., Hammacher A., Rönnstrand L., Rubin K., Nister M., and Westermark B. (1988) *EMBO J.* **7**, 1387-1393.
- 50 Hoppe J., Schumacher L., Eichner W. and Welch H.A. (1987), *FEBS Lett.* **223**, 243-246.
- Hoppe J., Welch H. A., and Eichner W. (1989) *Biochemistry* **28**, 2956-2960.
- Hoppe J., Welch H. A., and Eichner W., and Tatje D. (1990) *Eur. J. Biochem.* **187**, 207-214.
- Hosang M., Rouge M., Wipf B., Eggiman B., Kaufmann F., and Hunziker W. (1989) *J. Cell. Physiol.* **149**, 558-564.
- 55 Jackson R. J., Howell M. T., and Kaminski A. (1990) *Trends Biochem. Sci.* **15**, 477-483.
- Jang S. K., Kräusslich H., Nicklin M. J. H., Duke G. M., Palmenberg A. C., and Wimmer E. (1988) *J. Virol.* **62**, 2636.
- Jang S. K., Davies M. V., Kaufmann R. J., and Wimmer E. (1989) *J. Virol.* **63** (4), 1651-1660.

- Jang S. K., and Wimmer E. (1990) *Genes Dev.* **4**, 1560-1572.
- Jobling S. A. and Gehrke L. (1987) *Nature* **325**, 622-625.
- Johnsson A., Heldin C.-H., Wasteson A., Westermark B., Deuel T. F., Huang J. S., Seeburg P. H., Gray A., Ullrich A., Scrase G., Stroobant P., Waterfield M. D. (1984) *EMBO J.* **3**, 921-928.
- 5 Kaufman R. J. (1985) *Proc. Natl. Acad. Sci. (USA)* **82**, 689-693.
- Kaufman R. J., Murtha P., and Davies M. V. (1987) *EMBO J.* **6**, 187-193.
- Kaufman R. J., Davies M. V., Wasley L. C., and Michnick D. (1991) *Nucleic Acids Res.* **19**, 4485-4490.
- Kelly J. D., Raines E. W., Ross R., and Murray M. J. (1985) *EMBO J.* **4**, 3399-3405.
- Klausner R. D. and Harford J. B. (1989) *Science* **246**, 870-872.
- 10 Knoechel W., Korge E., Basner A., and Meyerhof W. (1986) *J. Mol. Evol.* **23**, 211-223.
- Kozak M. (1987) *Mol. Cell. Biol.* **7** (10), 3438-3445.
- Kozak M. (1989) *Mol. Cell. Biol.* **9**, 5134-5142.
- La Rochelle W. J., Giese N., May-Siroff M., Robbins K. C., and Aaronson S. A. (1990) *Science* **248**, 1541-1544.
- La Rochelle W. J., May-Siroff M., Robbins K. C., and Aaronson S. A. (1991) *Genes & Development* **5**, 1191-1199.
- Lehrach H., Diamond D., Wozney J. M., and Boedtker H. (1977) *Biochemistry* **16**, 4743-4751.
- Macejak D. G., and Sarnow P. (1991) *Nature (London)* **353**, 90-94.
- Matoskova B., Rorsman F., Svensson V. and Betsholtz C. (1989), *Mol. Cell. Biol.* **9**, 3148-3150.
- Meerovitch K., Pelletier J., and Sonenberg N. (1989) *Genes Dev.* **3**, 1026-1034.
- 20 Millan, J.L. (1986) *J. Biol. Chem.* **261**, 3112-3115
- Nakamaye K. and Eckstein F. (1986) *Nucl. Acids Res.* **14**, 9679-9698.
- Nister M., Hammacher A., Mellström K., Siegbahn A., Rönnstrang L., Westermark B., and Heldin C.-H. (1988); *Cell* **52**, 791-799.
- Östman A., Rall L., Hammacher A., Wormstead M. A., Coit D., Valenzuela P., Betsholtz C., Westermark B., and Heldin C.-H. (1988) *J. Biol. Chem.* **263**, 16202-16208.
- 25 Östman A., Andersson M., Betsholtz C., Westermark B., and Heldin C.-H. (1991) *Cell Regulation* **2**, 503-512.
- Patient R. K., Harris R., Walmsley M. E. and Williams J. G. (1983) *J. Biol. Chem.* **258**, 8521-8523.
- Pelletier J., and Sonenberg N. (1988) *Nature* **334**, 320.
- Purchio A. F. and Fareed G. C. (1979) *J. Virol.* **29**, 763-769.
- 30 Ratner L., Josephs S. F., Jarrett R., Reltz M. S. and Wong-Staal F. (1985), *Nucl. Acids Res.* **13**, 5007-5018.
- Reilly C. F. and Broski J. E. (1989) *Biochem. Biophys. Res. Commun.* **160**, 1047-1054.
- Robbins K. C., Leal F., Pierce J. H., and Aaronson S. A. (1985) *EMBO J.* **4**, 1783-1792.
- Sachinidis A., Locher R., Vetter W., Tatje D., and Hoppe J. (1990) *J. Biol. Chem.* **265**, 10238-10243.
- Sachinidis A., Locher R., Hoppe J., and Vetter W. (1990) *FEBS Lett.* **275**, 95-98.
- 35 Sarnow P. (1989) *J. Virol.* **63**, 467-470.
- Sayers J. R., Schmidt W. and Eckstein F. (1988) *Nucl. Acids Res.* **16**, 791-802.
- Shipley G. D., Childs C. B., Volkenant M. E. and Ioskes H. L. (1984) *Cancer Res.* **44**, 710-716.
- Siegbahn A., Hammacher A., Westermark B., and Heldin C.-H. (1990) *J. Clin. Invest.* **85**, 916-920.
- Simoes E. A. F., and Sarnow P. (1991) *J. Virol.* **65**, 913-921.
- 40 Stroobant P., and Waterfield M. D. (1984) *EMBO J.* **3**, 2963-2967.
- Taylor J. W., Ott J. and Eckstein F. (1985) *Nucl. Acids Res.* **13**, 8764-8785.
- Vara J., Portela A., Orltin J. and Jimenez A. (1986) *Nucl. Acids Res.* **14**, 4617-4624.
- Weich H. A., Sebald W., Schairer H. U., and Hoppe J. (1986), *FEBS Lett.* **198**, 344-348.
- Wigler M., Sweet R., Sim G. K., Wold B., Pellicer A., Lacy E., Maniatis T., Silverstein S., and Axel R. (1979) *Cell* **16**, 777-785.
- 45 Wirth M., Bode J., Zettlmeißl G., and Hauser H. (1988) *Gene* **73**, 419-426.
- Wirth M., Schumacher L., and Hauser H. (1991) In *Modern Approaches to Animal Cell Technology*, Griffiths B., Spier R., and Meigner R., eds. Butterworths), pp. 338-343.
- Wise R. J., Orkin S. H. and Collins T. (1989) *Nucl. Acids Res.* **17**, 6591-6601.
- 50 Wood C. R., Morris G. E., Alderman E. M., Fouser L., and Kaufman R. J. (1991) *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* **88**, 8006-8010.
- Young R. M., Mendoza A. E., Collins T. and Orkin S. H. (1990) *Mol. Cell. Biol.* **10**, 6051-6054.

SEQUENZPROTOKOLL

(1) ALLGEMEINE INFORMATION:

(i) ANMELDER:

(A) NAME: Beiersdorf AG
 (B) STRASSE: Unnastr. 48
 (C) ORT: Hamburg
 (E) LAND: Bundesrepublik Deutschland
 (F) POSTLEITZAHL: 20245

5

(A) NAME: GBF - Gesellschaft fuer Biotechnologische Forschung mbH
 (B) STRASSE: Mascheroder Weg 1
 (C) ORT: Braunschweig
 (E) LAND: Bundesrepublik Deutschland
 (F) POSTLEITZAHL: 38124

10

(ii) ANMELDETITEL: Multicistronische Expressionseinheiten und deren Verwendung

15

(iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 25

(iv) COMPUTER-LESBARE FORM:

(A) DATENTRÄGER: Floppy disk
 (B) COMPUTER: IBM PC compatible
 (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
 (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (EPA)

20

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 1:

25

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

(A) LÄNGE: 748 Basenpaare
 (B) ART: Nukleinsäure
 (C) STRANGFORM: Einzel
 (D) TOPOLOGIE: linear

30

(ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNS

35

(vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: Homo sapiens

(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

40

(B) CLON: pODA (Eichner et al., 1989)

(ix) MERKMALE:

45

(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
 (B) LAGE: 95..682
 (D) SONSTIGE ANGABEN: /product= "PDGF-A Vorläufersequenz (kurze Spliceform)"
 /note= "humanes PDGF-A Gen (kurze Spliceform, [2]) aus pODA. flankiert von 5'-EcoRI und 3'-HindIII Restriktionsschnittstellen"
 /citation= ([2])

50

(ix) MERKMALE:

(A) NAME/SCHLÜSSEL: mat_peptide
 (B) LAGE: 353..682
 (D) SONSTIGE ANGABEN: /product= "mature PDGF-A Kette"

55

(x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION:

(A) AUTOREN:

Eichner, W.
Jaeger, V.
Herbst, D.
Hauser, H.
Hoppe, J.

(C) ZEITSCHRIFT: Eur. J. Biochem.

(D) BAND: 185

(F) SEITEN: 135-140

(G) DATUM: 1989

(x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION:

(A) AUTOREN:

Hoppe, J.
Schumacher, L.
Eichner, W.
Weich, H. A.

(C) ZEITSCHRIFT: FEBS Lett.

(D) BAND: 223

(F) SEITEN: 243-246

(G) DATUM: 1987

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:

	GAATTCCCAC TGAATTTTCGC CGCCACAGGA GACCGGCTGG AGCGCCCGCC CCGCGCCTCG	60
	CCTCTCCTCC GAGCAGCCAG CGCCTCGGGA CGCG ATG AGG ACC TTG GCT TGC	112
5	Met Arg Thr Leu Ala Cys -86 -85	
	CTG CTG CTC CTC GGC TGC GGA TAC CTC GCC CAT GTT CTG GCC GAG GAA	160
	Leu Leu Leu Leu Gly Cys Gly Tyr Leu Ala His Val Leu Ala Glu Glu -80 -75 -70 -65	
10	GCC GAG ATC CCC CGC GAG GTG ATC GAG AGG CTG GCC CGC AGT CAG ATC	208
	Ala Glu Ile Pro Arg Glu Val Ile Glu Arg Leu Ala Arg Ser Gln Ile -60 -55 -50	
	CAC AGC ATC CGG GAC CTC CAG CGA CTC CTG GAG ATA GAC TCC GTA GGG	256
15	His Ser Ile Arg Asp Leu Gln Arg Leu Leu Glu Ile Asp Ser Val Gly -45 -40 -35	
	AGT GAG GAT TCT TTG GAC ACC AGC CTG AGA GCT CAC GGG GTC CAC GCC	304
	Ser Glu Asp Ser Leu Asp Thr Ser Leu Arg Ala His Gly Val His Ala -30 -25 -20	
20	ACT AAG CAT GTG CCC GAG AAG CGG CCC CTG CCC ATT CGG AGG AAG AGA	352
	Thr Lys His Val Pro Glu Lys Arg Pro Leu Pro Ile Arg Arg Lys Arg -15 -10 -5	
	AGC ATC GAG GAA GCT GTC CCC GCT GTC TGC AAG ACC AGG ACG GTC ATT	400
25	Ser Ile Glu Glu Ala Val Pro Ala Val Cys Lys Thr Arg Thr Val Ile 1 5 10 15	
	TAC GAG ATT CCT CGG AGT CAG GTC GAC CCC ACG TCC GCC AAC TTC CTG	448
	Tyr Glu Ile Pro Arg Ser Gln Val Asp Pro Thr Ser Ala Asn Phe Leu 20 25 30	
30	ATC TGG CCC CCG TGC GTG GAG GTG AAA CGC TGC ACC GGC TGC TGC AAC	496
	Ile Trp Pro Pro Cys Val Glu Val Lys Arg Cys Thr Gly Cys Cys Asn 35 40 45	
	ACG AGC AGT GTC AAG TGC CAG CCC TCC CGC GTC CAC CAC CGC AGC GTC	544
35	Thr Ser Ser Val Lys Cys Gln Pro Ser Arg Val His His Arg Ser Val 50 55 60	
	AAG GTG GCC AAG GTG GAA TAC GTC AGG AAG AAG CCA AAA TTA AAA GAA	592
40	Lys Val Ala Lys Val Glu Tyr Val Arg Lys Lys Pro Lys Leu Lys Glu 65 70 75 80	
	GTC CAG GTG AGG TTA GAG GAG CAT TTG GAG TGC GCC TGC GCG ACC ACA	640
	Val Gln Val Arg Leu Glu Glu His Leu Glu Cys Ala Cys Ala Thr Thr 85 90 95	
45	AGC CTG AAT CCG GAT TAT CGG GAA GAG GAC ACG GAT GTG AGG	682
	Ser Leu Asn Pro Asp Tyr Arg Glu Glu Asp Thr Asp Val Arg 100 105 110	
50	TGAGGATGAG CCGCAGCCCT TTCCTGGGAC ATGGATGTGG GGATCCGTCG ACCTGCAGCC	742
	AAGCTT	748

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 2:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

(A) LÄNGE: 196 Aminosäuren

(B) ART: Aminosäure
(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:

Met Arg Thr Leu Ala Cys Leu Leu Leu Leu Gly Cys Gly Tyr Leu Ala
-86 -85 -80 -75
His Val Leu Ala Glu Glu Ala Glu Ile Pro Arg Glu Val Ile Glu Arg
-70 -65 -60 -55
Leu Ala Arg Ser Gln Ile His Ser Ile Arg Asp Leu Gln Arg Leu Leu
-50 -45 -40
Glu Ile Asp Ser Val Gly Ser Glu Asp Ser Leu Asp Thr Ser Leu Arg
-35 -30 -25
Ala His Gly Val His Ala Thr Lys His Val Pro Glu Lys Arg Pro Leu
-20 -15 -10
Pro Ile Arg Arg Lys Arg Ser Ile Glu Glu Ala Val Pro Ala Val Cys
-5 1 5 10
Lys Thr Arg Thr Val Ile Tyr Glu Ile Pro Arg Ser Gln Val Asp Pro
15 20 25
Thr Ser Ala Asn Phe Leu Ile Trp Pro Pro Cys Val Glu Val Lys Arg
30 35 40
Cys Thr Gly Cys Cys Asn Thr Ser Ser Val Lys Cys Gln Pro Ser Arg
45 50 55
Val His His Arg Ser Val Lys Val Ala Lys Val Glu Tyr Val Arg Lys
60 65 70
Lys Pro Lys Leu Lys Glu Val Gln Val Arg Leu Glu Glu His Leu Glu
75 80 85 90
Cys Ala Cys Ala Thr Thr Ser Leu Asn Pro Asp Tyr Arg Glu Glu Asp
95 100 105
Thr Asp Val Arg
110

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 3:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

(A) LÄNGE: 868 Basenpaare
(B) ART: Nukleinsäure
(C) STRANGFORM: Einzel
(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNS

(vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: Homo sapiens

(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(B) CLON: pMVW-2 (Weich et al., 1986)

5 (ix) MERKMALE:

(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS

(B) LAGE: 40..762

10 (D) SONSTIGE ANGABEN: /product= "PDGF-B Vorläufersequenz"
/note= "humanes PDGF-B Gen aus pGEM2-PDGF-B, flankiert von 5'-EcoRI und 3'-HindIII Restriktionsschnittstellen"

(ix) MERKMALE:

15 (A) NAME/SCHLÜSSEL: mat_peptide

(B) LAGE: 283..609

(D) SONSTIGE ANGABEN: /product= "mature PDGF-B Kette"

(x) VERÖFFENTLICHUNGSGINFORMATION:

20

(A) AUTOREN:

Weich, H. A.

Sebald, W.

25

Schäirer, H. U.

Hoppe, U.

(C) ZEITSCHRIFT: FEBS Lett.

(D) BAND: 198

30

(F) SEITEN: 344-348

(G) DATUM: 1986

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:

35

GAATTCGAGC TCGCCCGGGG ATCCTCTAGA GTCGACACC ATG AAT CGC TGC TGG 54
Met Asn Arg Cys Trp
-81 -80

40

GCG CTC TTC CTG TCT CTC TGC TGC TAC CTG CGT CTG GTC AGC GCC GAG 102
Ala Leu Phe Leu Ser Leu Cys Cys Tyr Leu Arg Leu Val Ser Ala Glu
-75 -70 -65

45

GGG GAC CCC ATT CCC GAG GAG CTT TAT GAG ATG CTG AGT GAT CAC TCG 150
Gly Asp Pro Ile Pro Glu Glu Leu Tyr Glu Met Leu Ser Asp His Ser
-60 -55 -50 -45

50

55

	ATC CGC TCC TTT GAT GAT CTC CAA CGC CTG CTG CAC GGA GAC CCC GGA	198
	Ile Arg Ser Phe Asp Asp Leu Gln Arg Leu Leu His Gly Asp Pro Gly	
	-40 -35 -30	
5	GAG GAA GAT GGG GCC GAG TTG GAC CTG AAC ATG ACC CGC TCC CAC TCT	246
	Glu Glu Asp Gly Ala Glu Leu Asp Leu Asn Met Thr Arg Ser His Ser	
	-25 -20 -15	
10	GGA GGC GAG CTG GAG AGC TTG GCT CGT GGA AGA AGG AGC CTG GGT TCC	294
	Gly Gly Glu Leu Glu Ser Leu Ala Arg Gly Arg Arg Ser Leu Gly Ser	
	-10 -5 1	
	CTG ACC ATT GCT GAG CCG GCC ATG ATC GCC GAG TGC AAG ACG CGC ACC	342
	Leu Thr Ile Ala Glu Pro Ala Met Ile Ala Glu Cys Lys Thr Arg Thr	
	5 10 15 20	
15	GAG GTG TTC GAG ATC TCC CGG CGC CTC ATA GAC CGC ACC AAC GCC AAC	390
	Glu Val Phe Glu Ile Ser Arg Arg Leu Ile Asp Arg Thr Asn Ala Asn	
	25 30 35	
20	TTC CTG GTG TGG CCG CCC TGT GTG GAG GTG CAG CGC TGC TCC GGC TGC	438
	Phe Leu Val Trp Pro Pro Cys Val Glu Val Gln Arg Cys Ser Gly Cys	
	40 45 50	
	TGC AAC AAC CGC AAC GTG CAG TGC CGC CCC ACC CAG GTG CAG CTG CGA	486
	Cys Asn Asn Arg Asn Val Gln Cys Arg Pro Thr Gln Val Gln Leu Arg	
	55 60 65	
25	CCT GTC CAG GTG AGA AAG ATC GAG ATT GTG CGG AAG AAG CCA ATC TTT	534
	Pro Val Gln Val Arg Lys Ile Glu Ile Val Arg Lys Lys Pro Ile Phe	
	70 75 80	
30	AAG AAG GCC ACG GTG ACG CTG GAA GAC CAC CTG GCA TGC AAG TGT GAG	582
	Lys Lys Ala Thr Val Thr Leu Glu Asp His Leu Ala Cys Lys Cys Glu	
	85 90 95 100	
	ACA GTG GCA GCT GCA CGG CCT GTG ACC CGA AGC CCG GGG GGT TCC CAG	630
	Thr Val Ala Ala Ala Arg Pro Val Thr Arg Ser Pro Gly Gly Ser Gln	
	105 110 115	
35	GAG CAG CGA GCC AAA ACG CCC CAA ACT CGG GTG ACC ATT CGG ACG GTG	678
	Glu Gln Arg Ala Lys Thr Pro Gln Thr Arg Val Thr Ile Arg Thr Val	
	120 125 130	
40	CGA GTC CGC CGG CCC CCC AAG GGC AAG CAC CGG AAA TTC AAG CAC ACG	726
	Arg Val Arg Arg Pro Pro Lys Gly Lys His Arg Lys Phe Lys His Thr	
	135 140 145	
	CAT GAC AAG ACG GCA CTG AAG GAG ACC CTT GGA GCC TAGGGGCATC	772
	His Asp Lys Thr Ala Leu Lys Glu Thr Leu Gly Ala	
	150 155 160	
45	GGCAGGAGAG TGTGTGGGCA GGGTTATTTA ATATGCTATT TGCTGTATTG CCCCCATGGC	832
	CCAATCGATC CCGTCGACCT GCAGGCATGC AAGCTT	868

50 (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 4:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

- 55 (A) LÄNGE: 241 Aminosäuren
 (B) ART: Aminosäure
 (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:

5 Met Asn Arg Cys Trp Ala Leu Phe Leu Ser Leu Cys Cys Tyr Leu Arg
 -81 -80 -75 -70
 Leu Val Ser Ala Glu Gly Asp Pro Ile Pro Glu Glu Leu Tyr Glu Met
 -65 -60 -55 -50
 10 Leu Ser Asp His Ser Ile Arg Ser Phe Asp Asp Leu Gln Arg Leu Leu
 -45 -40 -35
 His Gly Asp Pro Gly Glu Glu Asp Gly Ala Glu Leu Asp Leu Asn Met
 -30 -25 -20
 15 Thr Arg Ser His Ser Gly Gly Glu Leu Glu Ser Leu Ala Arg Gly Arg
 -15 -10 -5
 Arg Ser Leu Gly Ser Leu Thr Ile Ala Glu Pro Ala Met Ile Ala Glu
 1 5 10 15
 20 Cys Lys Thr Arg Thr Glu Val Phe Glu Ile Ser Arg Arg Leu Ile Asp
 20 25 30
 Arg Thr Asn Ala Asn Phe Leu Val Trp Pro Pro Cys Val Glu Val Gln
 35 40 45
 25 Arg Cys Ser Gly Cys Cys Asn Asn Arg Asn Val Gln Cys Arg Pro Thr
 50 55 60
 Gln Val Gln Leu Arg Pro Val Gln Val Arg Lys Ile Glu Ile Val Arg
 65 70 75
 30 Lys Lys Pro Ile Phe Lys Lys Ala Thr Val Thr Leu Glu Asp His Leu
 80 85 90 95
 Ala Cys Lys Cys Glu Thr Val Ala Ala Ala Arg Pro Val Thr Arg Ser
 100 105 110
 35 Pro Gly Gly Ser Gln Glu Gln Arg Ala Lys Thr Pro Gln Thr Arg Val
 115 120 125
 Thr Ile Arg Thr Val Arg Val Arg Arg Pro Pro Lys Gly Lys His Arg
 130 135 140
 40 Lys Phe Lys His Thr His Asp Lys Thr Ala Leu Lys Glu Thr Leu Gly
 145 150 155
 Ala
 160

45 (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 5:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

50 (A) LÄNGE: 628 Basenpaare
 (B) ART: Nukleinsäure
 (C) STRANGFORM: Einzel
 (D) TOPOLOGIE: linear

(vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:

55 (A) ORGANISMUS: Poliovirus Typ 1 (Mahoney strain)

(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

EP 0 658 198 B1

(B) CLON: pGEM3-5'Polio (M) (4708 bp), (Sarnow, 1989)

(ix) MERKMALE:

- 5 (A) NAME/SCHLÜSSEL: -
(B) LAGE: 1..628
(D) SONSTIGE ANGABEN: /note= "abgebildet sind die ersten 628 nt der 5' nicht-translatierten Region des Poliovirus Typ 1 (Mahoney)"

10 (ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: -
(B) LAGE: 610
15 (D) SONSTIGE ANGABEN: /note= "nicht-authentische Sequenz auf Grund einer Basenpaarsubstitution von C nach G an der Position 610"

(x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION:

- (A) AUTOREN: Sarnow, P.
20 (C) ZEITSCHRIFT: J. Virol.
(D) BAND: 63
(F) SEITEN: 467-470
(G) DATUM: 1989

25 (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5:

TTAAACAGC TCTGGGGTTG TACCCACCCC AGAGGCCAC GTGGCGGCTA GTACTCCGGT	60
30 ATTGCGGTAC CCTGTACGC CTGTTTATA CTCCCTTCCC GTAACCTAGA CGCACAAAAC	120
CAAGTTCAAT AGAAGGGGGT ACAAACCAGT ACCACCACGA ACAAGCACTT CTGTTTCCCC	180
GGTGATGTCG TATAGACTGC TTGCGTGGTT GAAAGCGACG GATCCGTTAT CCGCTTATGT	240
35 ACTTCGAGAA GCCCAGTACC ACCTCGGAAT CTTGCATGCG TTGCGCTCAG CACTCAACCC	300
CAGAGTGTAG CTTAGGCTGA TGAGTCTGGA CATCCCTCAC CGGTGACGGT GGTCCAGGCT	360
GCGTTGGCGG CCTACCTATG GCTAACGCCA TGGGACGCTA GTTGTGAACA AGGTGTGAAG	420
40 AGCCTATTGA GCTACATAAG AATCCTCCGG CCCCTGAATG CGGCTAATCC CAACCTCGGA	480
GCAGGTGGTC ACAAACCAGT GATTGGCCTG TCGTAACGCG CAAGTCCGTG GCGGAACCGA	540
CTACTTTGGG TGTCCGTGTT TCCTTTTATT TTATTGTGGC TGCTTATGGT GACAATCACA	600
45 GATTGTTATG ATAAAGCGAA TTGGATTG	628

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 6:

50 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

- (A) LÄNGE: 55 Basenpaare
(B) ART: Nukleinsäure
(C) STRANGFORM: Einzel
55 (D) TOPOLOGIE: linear

(vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: *Xenopus laevis* (Falcone & Andrews; Patient et al.)

(ix) MERKMALE:

5 (A) NAME/SCHLÜSSEL: -
(B) LAGE: 12..55
(D) SONSTIGE ANGABEN: /note= "beta-Globin Homologie; partielle Sequenz, flankiert v. Restriktionsschnittstellen."

10 (ix) MERKMALE:

(A) NAME/SCHLÜSSEL: -
(B) LAGE: 12..55
15 (D) SONSTIGE ANGABEN: /note= "Die 5'-3'-Orientierung gilt f. InsertionzwischenPolio-UTR und Cistron 2 der bicistronischen Vektoren"

(x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION:

(A) AUTOREN: Falcone, D. Andrews, D. W.
20 (C) ZEITSCHRIFT: Mol. Cell. Biol.
(D) BAND: 11
(E) AUSGABE: 5
(F) SEITEN: 2656-2664
25 (G) DATUM: 1991

(x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION:

(A) AUTOREN:
30 Patient, R. K.
Harris, R.
Walmsley, M. E.
Williams, J. G.

35 (C) ZEITSCHRIFT: J. Biol. Chem.
(D) BAND: 258
(F) SEITEN: 8521-8523
(G) DATUM: 1983

40 (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6:

GGCCGTCGAC GCTTGTTCCTT TTTGCAGAAG CTCAGAATAA ACGCTCAACT TTGGC

55

45

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 7:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

50 (A) LÄNGE: 17 Basenpaare
(B) ART: Nukleinsäure
(C) STRANGFORM: Einzel
(D) TOPOLOGIE: linear

55 (ix) MERKMALE:

(A) NAME/SCHLÜSSEL: -
(B) LAGE: 1..17

(D) SONSTIGE ANGABEN: /label= M1317MER
/note= "synthetische DNA; M13 Sequenzierprimer (New England Biolabs GmbH), eingesetzt fuer PCR"

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:

GTAAAACGAC GGCCAGT

17

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 8:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

- (A) LÄNGE: 24 Basenpaare
- (B) ART: Nukleinsäure
- (C) STRANGFORM: Einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

(ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: -
- (B) LAGE: 1..24
- (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= M1324MER
/note= "synthetische DNA; M13 reverser Sequenzierprimer (New England Biolabs GmbH), eingesetzt fuer PCR"

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:

AGCGGATAAC AATTCACAC AGGA

24

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 9:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

- (A) LÄNGE: 19 Basenpaare
- (B) ART: Nukleinsäure
- (C) STRANGFORM: Einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

(ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: -
- (B) LAGE: 1..19
- (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= NCCLSA1
/note= "synthetische DNA; synthetischer Linker zur Umklonierung des verkuerzten PDGF-B Vorlaeufers aus pMWV-2 in den Bakteriophagen M13mp19"

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:

CATGGCCCAA TCGATCCCG

19

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 10:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

(A) LÄNGE: 19 Basenpaare
(B) ART: Nukleinsäure
(C) STRANGFORM: Einzel
(D) TOPOLOGIE: linear

5

(ix) MERKMALE:

(A) NAME/SCHLÜSSEL: -
(B) LAGE: 1..19
(D) SONSTIGE ANGABEN: /label= NCCLSA2
/note= "synthetische DNA; synthetischer Linker zur Umklonierung des verkürzten PDGF-B Vorläufers aus pMVW-2 in den Bakteriophagen M13mp19"

10

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10:

15

TCGACGGGAT CGATTGGGC

19

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 11:

20

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

(A) LÄNGE: 37 Basenpaare
(B) ART: Nukleinsäure
(C) STRANGFORM: Einzel
(D) TOPOLOGIE: linear

25

(ix) MERKMALE:

(A) NAME/SCHLÜSSEL: -
(B) LAGE: 1..37
(D) SONSTIGE ANGABEN: /label= PDGBBCL
/note= "synthetische DNA; Mutageneseprimer zur Einführung einer BclI-Schnittstelle in den 5'-Bereich des PDGF-B Vorläufers"

35

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:

GCTTTATGAG ATGCTGAGTG ATCACTCGAT CCGCTCC

40

37

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 12:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

(A) LÄNGE: 110 Basenpaare
(B) ART: Nukleinsäure
(C) STRANGFORM: Einzel
(D) TOPOLOGIE: linear

45

(ix) MERKMALE:

(A) NAME/SCHLÜSSEL: -
(B) LAGE: 1..110
(D) SONSTIGE ANGABEN: /label= PPDGFB1
/note= "synthetische DNA; synthetischer Linker zur Rekonstitution der muren PDGF-B Vorläufersequenz"

50

55

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12:

TCGACACCAT GAATCGCTGC TGGGCGCTCT TCCTGTCTCT CTGCTGCTAC CTGCGTCTGG 60
 TCAGCGCCGA GGGGACCCC ATTCCCGAGG AGCTTTATGA GATGCTGAGT 110

5

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 13:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

10

- (A) LÄNGE: 110 Basenpaare
- (B) ART: Nukleinsäure
- (C) STRANGFORM: Einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

15

(ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: -
- (B) LÄGE: 1..110
- (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= PPDGFB2

20

/note= "synthetische DNA; synthetischer Linker zur Rekonstitution der maturen PDGF-B Vorläufersequenz"

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13:

25

GATCACTCAG CATCTCATAA AGCTCCTCGG GAATGGGGTC CCCCTCGGCG CTGACCAGAC 60
 GCAGGTAGCA GCAGAGAGAC AGGAAGAGCG CCCAGCAGCG ATTCATGGTG 110

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 14:

30

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

- (A) LÄNGE: 30 Basenpaare
- (B) ART: Nukleinsäure
- (C) STRANGFORM: Einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

35

(ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: -
- (B) LÄGE: 1..30
- (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= 5'-POLIO1
- /note= "synthetische DNA; synthetischer PCR-Primer"

45

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14:

TTTCTGCAGA AGCTTAAAC AGCTCTGGG 30

50

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 15:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

- (A) LÄNGE: 28 Basenpaare
- (B) ART: Nukleinsäure
- (C) STRANGFORM: Einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

55

(ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: -
- (B) LÄGE: 1..28
- (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= 3'-POLIO2
/note= "synthetische DNA; synthetischer PCR-Primer"

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 15:

TTGCGGCCGC AATCCAATTC GCTTTATC

28

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 16:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

- (A) LÄNGE: 13 Basenpaare
- (B) ART: Nukleinsäure
- (C) STRANGFORM: Einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

(ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: -
- (B) LÄGE: 1..13
- (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= E-N-E1
/note= "synthetische DNA; synthetischer Linker"

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16:

AATTGCGGCC GCG

13

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 17:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

- (A) LÄNGE: 13 Basenpaare
- (B) ART: Nukleinsäure
- (C) STRANGFORM: Einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

(ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: -
- (B) LÄGE: 1..13
- (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= E-N-E2
/note= "synthetische DNA; synthetischer Linker"

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17:

AATTGCGGCC GCG

13

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 18:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

(A) LÄNGE: 19 Basenpaare
(B) ART: Nukleinsäure
(C) STRANGFORM: Einzel
(D) TOPOLOGIE: linear

5

(ix) MERKMALE:

(A) NAME/SCHLÜSSEL: -
(B) LÄGE: 1..16
(D) SONSTIGE ANGABEN: /label= PDGFB190-PRIMI
/note= "synthetische DNA; synthetischer PCR-Primer"

10

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 18:

15

GAATTTCGAGC TCGCCCGGG

19

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 19:

20

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

(A) LÄNGE: 37 Basenpaare
(B) ART: Nukleinsäure
(C) STRANGFORM: Einzel
(D) TOPOLOGIE: linear

25

(ix) MERKMALE:

(A) NAME/SCHLÜSSEL: -
(B) LÄGE: 1..37
(D) SONSTIGE ANGABEN: /label= PDGFB190-PRIMI
/note= "synthetische DNA; synthetischer PCR-Primer"

30

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 19:

35

CCCGGGAAGC TTCCGGTTAT CAGGTCACAG GCCGTGC

37

40

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 20:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

(A) LÄNGE: 1956 Basenpaare
(B) ART: Nukleinsäure
(C) STRANGFORM: Einzel
(D) TOPOLOGIE: linear

45

(ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNS

50

(vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: Homo sapiens

55

(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(B) CLON: pSQ2-SEAP (Berger et al., 1988)

(ix) MERKMALE:

(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS

(B) LAGE: 43..1560

(D) SONSTIGE ANGABEN: /note= "humanes SEAP-Gen; flankiert von 5'-EcoRI und 3'-HindIII Restriktions-schnittstellen"

(ix) MERKMALE:

(A) NAME/SCHLÜSSEL: mat_peptide

(B) LAGE: 94..1560

(D) SONSTIGE ANGABEN: /product= "matures Protein"

(x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION:

(A) AUTOREN:

Berger, J.

Hauber, J.

Hauber, R.

Geiger, R.

Cullen, B. R.

(C) ZEITSCHRIFT: Gene

(D) BAND: 66

(F) SEITEN: 1-10

(G) DATUM: 1988

(x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION:

(A) AUTOREN: Millan, J. L.

(C) ZEITSCHRIFT: J. Biol. Chem.

(D) BAND: 261

(F) SEITEN: 3112-3115

(G) DATUM: 1986

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 20:

	GAATTCGAGC TCGCCCGGGG ATCCTCTAGA GTCAGCTTCT GC ATG CTG CTG CTG	54
	Met Leu Leu Leu	
	-17 -15	
5	CTG CTG CTG CTG GGC CTG AGG CTA CAG CTC TCC CTG GGC ATC ATC CCA	102
	Leu Leu Leu Leu Gly Leu Arg Leu Gln Leu Ser Leu Gly Ile Ile Pro	
	-10 -5 1	
10	GTT GAG GAG GAG AAC CCG GAC TTC TGG AAC CGC GAG GCA GCC GAG GCC	150
	Val Glu Glu Glu Asn Pro Asp Phe Trp Asn Arg Glu Ala Ala Glu Ala	
	5 10 15	
	CTG GGT GCC GCC AAG AAG CTG CAG CCT GCA CAG ACA GCC GCC AAG AAC	198
	Leu Gly Ala Ala Lys Lys Leu Gln Pro Ala Gln Thr Ala Ala Lys Asn	
	20 25 30 35	
15	CTC ATC ATC TTC CTG GGC GAT GGG ATG GGG GTG TCT ACG GTG ACA GCT	246
	Leu Ile Ile Phe Leu Gly Asp Gly Met Gly Val Ser Thr Val Thr Ala	
	40 45 50	
20	GCC AGG ATC CTA AAA GGG CAG AAG AAG GAC AAA CTG GGG CCT GAG ATA	294
	Ala Arg Ile Leu Lys Gly Gln Lys Lys Asp Lys Leu Gly Pro Glu Ile	
	55 60 65	
	CCC CTG GCC ATG GAC CGC TTC CCA TAT GTG GCT CTG TCC AAG ACA TAC	342
	Pro Leu Ala Met Asp Arg Phe Pro Tyr Val Ala Leu Ser Lys Thr Tyr	
	70 75 80	
25	AAT GTA GAC AAA CAT GTG CCA GAC AGT GGA GCC ACA GCC ACG GCC TAC	390
	Asn Val Asp Lys His Val Pro Asp Ser Gly Ala Thr Ala Thr Tyr	
	85 90 95	
30	CTG TGC GGG GTC AAG GGC AAC TTC CAG ACC ATT GGC TTG AGT GCA GCC	438
	Leu Cys Gly Val Lys Gly Asn Phe Gln Thr Ile Gly Leu Ser Ala Ala	
	100 105 110 115	
	GCC CGC TTT AAC CAG TGC AAC ACG ACA CGC GGC AAC GAG GTC ATC TCC	486
	Ala Arg Phe Asn Gln Cys Asn Thr Thr Arg Gly Asn Glu Val Ile Ser	
	120 125 130	
35	GTG ATG AAT CGG GCC AAG AAA GCA GGG AAG TCA GTG GGA GTG GTA ACC	534
	Val Met Asn Arg Ala Lys Lys Ala Gly Lys Ser Val Gly Val Val Thr	
	135 140 145	
40	ACC ACA CGA GTG CAG CAC GCC TCG CCA GCC GGC ACC TAC GCC CAC ACG	582
	Thr Thr Arg Val Gln His Ala Ser Pro Ala Gly Thr Tyr Ala His Thr	
	150 155 160	
	GTG AAC CGC AAC TGG TAC TCG GAC GCC GAC GTG CCT GCC TCG GCC CGC	630
	Val Asn Arg Asn Trp Tyr Ser Asp Ala Asp Val Pro Ala Ser Ala Arg	
	165 170 175	
45	CAG GAG GGG TGC CAG GAC ATC GCT ACG CAG CTC ATC TCC AAC ATG GAC	678
	Gln Glu Gly Cys Gln Asp Ile Ala Thr Gln Leu Ile Ser Asn Met Asp	
	180 185 190 195	
50		
55		

	ATT	GAC	GTG	ATC	CTA	GGT	GGA	GGC	CGA	AAG	TAC	ATG	TTT	CCC	ATG	GGA	726
	Ile	Asp	Val	Ile	Leu	Gly	Gly	Gly	Arg	Lys	Tyr	Met	Phe	Pro	Met	Gly	
					200					205					210		
5	ACC	CCA	GAC	CCT	GAG	TAC	CCA	GAT	GAC	TAC	AGC	CAA	GGT	GGG	ACC	AGG	774
	Thr	Pro	Asp	Pro	Glu	Tyr	Pro	Asp	Asp	Tyr	Ser	Gln	Gly	Gly	Thr	Arg	
				215					220					225			
	CTG	GAC	GGG	AAG	AAT	CTG	GTG	CAG	GAA	TGG	CTG	GCG	AAG	CGC	CAG	GGT	822
10	Leu	Asp	Gly	Lys	Asn	Leu	Val	Gln	Glu	Trp	Leu	Ala	Lys	Arg	Gln	Gly	
			230					235					240				
	GCC	CGG	TAT	GTG	TGG	AAC	CGC	ACT	GAG	CTC	ATG	CAG	GCT	TCC	CTG	GAC	870
	Ala	Arg	Tyr	Val	Trp	Asn	Arg	Thr	Glu	Leu	Met	Gln	Ala	Ser	Leu	Asp	
		245					250					255					
15	CCG	TCT	GTG	ACC	CAT	CTC	ATG	GGT	CTC	TTT	GAG	CCT	GGA	GAC	ATG	AAA	918
	Pro	Ser	Val	Thr	His	Leu	Met	Gly	Leu	Phe	Glu	Pro	Gly	Asp	Met	Lys	
	260					265					270				275		
	TAC	GAG	ATC	CAC	CGA	GAC	TCC	ACA	CTG	GAC	CCC	TCC	CTG	ATG	GAG	ATG	966
20	Tyr	Glu	Ile	His	Arg	Asp	Ser	Thr	Leu	Asp	Pro	Ser	Leu	Met	Glu	Met	
					280					285					290		
	ACA	GAG	GCT	GCC	CTG	CGC	CTG	CTG	AGC	AGG	AAC	CCC	CGC	GGC	TTC	TTC	1014
	Thr	Glu	Ala	Ala	Leu	Arg	Leu	Leu	Ser	Arg	Asn	Pro	Arg	Gly	Phe	Phe	
				295					300					305			
25	CTC	TTC	GTG	GAG	GGT	GGT	CGC	ATC	GAC	CAT	GGT	CAT	CAT	GAA	AGC	AGG	1062
	Leu	Phe	Val	Glu	Gly	Gly	Arg	Ile	Asp	His	Gly	His	His	Glu	Ser	Arg	
			310					315					320				
	GCT	TAC	CGG	GCA	CTG	ACT	GAG	ACG	ATC	ATG	TTC	GAC	GAC	GCC	ATT	GAG	1110
30	Ala	Tyr	Arg	Ala	Leu	Thr	Glu	Thr	Ile	Met	Phe	Asp	Asp	Ala	Ile	Glu	
		325					330					335					
	AGG	GCG	GGC	CAG	CTC	ACC	AGC	GAG	GAG	GAC	ACG	CTG	AGC	CTC	GTC	ACT	1158
	Arg	Ala	Gly	Gln	Leu	Thr	Ser	Glu	Glu	Asp	Thr	Leu	Ser	Leu	Val	Thr	
		340				345					350				355		
35	GCC	GAC	CAC	TCC	CAC	GTC	TTC	TCC	TTC	GGA	GGC	TAC	CCC	CTG	CGA	GGG	1206
	Ala	Asp	His	Ser	His	Val	Phe	Ser	Phe	Gly	Gly	Tyr	Pro	Leu	Arg	Gly	
					360					365					370		
	AGC	TCC	ATC	TTC	GGG	CTG	GCC	CCT	GGC	AAG	GCC	CGG	GAC	AGG	AAG	GCC	1254
40	Ser	Ser	Ile	Phe	Gly	Leu	Ala	Pro	Gly	Lys	Ala	Arg	Asp	Arg	Lys	Ala	
				375					380					385			
	TAC	ACG	GTC	CTC	CTA	TAC	GGA	AAC	GGT	CCA	GGC	TAT	GTG	CTC	AAG	GAC	1302
	Tyr	Thr	Val	Leu	Leu	Tyr	Gly	Asn	Gly	Pro	Gly	Tyr	Val	Leu	Lys	Asp	
			390					395					400				
45	GGC	GCC	CGG	CCG	GAT	GTT	ACC	GAG	AGC	GAG	AGC	GGG	AGC	CCC	GAG	TAT	1350
	Gly	Ala	Arg	Pro	Asp	Val	Thr	Glu	Ser	Glu	Ser	Gly	Ser	Pro	Glu	Tyr	
		405					410					415					
	CGG	CAG	CAG	TCA	GCA	GTG	CCC	CTG	GAC	GAA	GAG	ACC	CAC	GCA	GGC	GAG	1398
50	Arg	Gln	Gln	Ser	Ala	Val	Pro	Leu	Asp	Glu	Glu	Thr	His	Ala	Gly	Glu	
		420				425					430					435	
	GAC	GTG	GCG	GTG	TTC	GCG	CGC	GGC	CCG	CAG	GCG	CAC	CTG	GTT	CAC	GGC	1446
	Asp	Val	Ala	Val	Phe	Ala	Arg	Gly	Pro	Gln	Ala	His	Leu	Val	His	Gly	
					440					445					450		

55

GTG CAG GAG CAG ACC TTC ATA GCG CAC GTC ATG GCC TTC GCC GCC TGC 1494
 Val Gln Glu Gln Thr Phe Ile Ala His Val Met Ala Phe Ala Ala Cys
 455 460 465
 5 CTG GAG CCC TAC ACC GCC TGC GAC CTG GCG CCC CCC GCC GGC ACC ACC 1542
 Leu Glu Pro Tyr Thr Ala Cys Asp Leu Ala Pro Pro Ala Gly Thr Thr
 470 475 480
 10 GAC GCC GCG CAC CCG GGT TAACCCGTGG TCCCCGCGTT GCTTCCTCTG 1590
 Asp Ala Ala His Pro Gly
 485
 CTGGCCGGGA CCCTGCTGCT GCTGGAGACG GCCACTGCTC CCTGAGTGTC CCGTCCCTGG 1650
 GGCTCCTGCT TCCCCATCCC GGAGTTCTCC TGCTCCCCAC CTCCTGTGCT CCTGCCTGGC 1710
 15 CTCCAGCCCCG AGTCGTCATC CCCGGAGTCC CTATACAGAG GTCCTGCCAT GGAACCTTCC 1770
 CCTCCCCGTG CGCTCTGGGG ACTGAGCCCA TGACACCAAA CCTGCCCCCTT GGCTGCTCTC 1830
 GGACTCCCTA CCCCAACCCC AGGGACTGCA GGTGTGCCCC TGTGGCTGCC TGCACCCAG 1890
 20 GAAAGGAGGG GGCTCAGGCC ATCCAGCCAC CACCTACAGC CCAGTGGCCT CGAGCTGCAG 1950
 AAGCTT 1956

25 (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 21:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

30 (A) LÄNGE: 506 Aminosäuren
 (B) ART: Aminosäure
 (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein

35 (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 21:

Met Leu Leu Leu Leu Leu Leu Gly Leu Arg Leu Gln Leu Ser Leu
 -17 -15 -10 -5
 40 Gly Ile Ile Pro Val Glu Glu Asn Pro Asp Phe Trp Asn Arg Glu
 1 5 10 15
 Ala Ala Glu Ala Leu Gly Ala Ala Lys Lys Leu Gln Pro Ala Gln Thr
 20 25 30
 45 Ala Ala Lys Asn Leu Ile Ile Phe Leu Gly Asp Gly Met Gly Val Ser
 35 40 45
 Thr Val Thr Ala Ala Arg Ile Leu Lys Gly Gln Lys Lys Asp Lys Leu
 50 55 60
 50 Gly Pro Glu Ile Pro Leu Ala Met Asp Arg Phe Pro Tyr Val Ala Leu
 65 70 75
 Ser Lys Thr Tyr Asn Val Asp Lys His Val Pro Asp Ser Gly Ala Thr
 80 85 90 95
 55 Ala Thr Ala Tyr Leu Cys Gly Val Lys Gly Asn Phe Gln Thr Ile Gly
 100 105 110

Leu Ser Ala Ala Ala Arg Phe Asn Gln Cys Asn Thr Thr Arg Gly Asn
 115 120 125
 5 Glu Val Ile Ser Val Met Asn Arg Ala Lys Lys Ala Gly Lys Ser Val
 130 135 140
 Gly Val Val Thr Thr Thr Arg Val Gln His Ala Ser Pro Ala Gly Thr
 145 150 155
 10 Tyr Ala His Thr Val Asn Arg Asn Trp Tyr Ser Asp Ala Asp Val Pro
 160 165 170 175
 Ala Ser Ala Arg Gln Glu Gly Cys Gln Asp Ile Ala Thr Gln Leu Ile
 180 185 190
 15 Ser Asn Met Asp Ile Asp Val Ile Leu Gly Gly Gly Arg Lys Tyr Met
 195 200 205
 Phe Pro Met Gly Thr Pro Asp Pro Glu Tyr Pro Asp Asp Tyr Ser Gln
 210 215 220
 20 Gly Gly Thr Arg Leu Asp Gly Lys Asn Leu Val Gln Glu Trp Leu Ala
 225 230 235
 Lys Arg Gln Gly Ala Arg Tyr Val Trp Asn Arg Thr Glu Leu Met Gln
 240 245 250 255
 25 Ala Ser Leu Asp Pro Ser Val Thr His Leu Met Gly Leu Phe Glu Pro
 260 265 270
 Gly Asp Met Lys Tyr Glu Ile His Arg Asp Ser Thr Leu Asp Pro Ser
 275 280 285
 30 Leu Met Glu Met Thr Glu Ala Ala Leu Arg Leu Leu Ser Arg Asn Pro
 290 295 300
 Arg Gly Phe Phe Leu Phe Val Glu Gly Gly Arg Ile Asp His Gly His
 305 310 315
 35 His Glu Ser Arg Ala Tyr Arg Ala Leu Thr Glu Thr Ile Met Phe Asp
 320 325 330 335
 Asp Ala Ile Glu Arg Ala Gly Gln Leu Thr Ser Glu Glu Asp Thr Leu
 340 345 350
 40 Ser Leu Val Thr Ala Asp His Ser His Val Phe Ser Phe Gly Gly Tyr
 355 360 365
 Pro Leu Arg Gly Ser Ser Ile Phe Gly Leu Ala Pro Gly Lys Ala Arg
 370 375 380
 45 Asp Arg Lys Ala Tyr Thr Val Leu Leu Tyr Gly Asn Gly Pro Gly Tyr
 385 390 395
 Val Leu Lys Asp Gly Ala Arg Pro Asp Val Thr Glu Ser Glu Ser Gly
 400 405 410 415
 50 Ser Pro Glu Tyr Arg Gln Gln Ser Ala Val Pro Leu Asp Glu Glu Thr
 420 425 430
 His Ala Gly Glu Asp Val Ala Val Phe Ala Arg Gly Pro Gln Ala His
 435 440 445

55

Leu Val His Gly Val Gln Glu Gln Thr Phe Ile Ala His Val Met Ala
 450 455 460
 5 Phe Ala Ala Cys Leu Glu Pro Tyr Thr Ala Cys Asp Leu Ala Pro Pro
 465 470 475
 Ala Gly Thr Thr Asp Ala Ala His Pro Gly
 480 485

10

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 22:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

15

- (A) LANGE: 1811 Basenpaare
- (B) ART: Nukleinsäure
- (C) STRANGFORM: Einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

20

(ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNS

(vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:

25

- (A) ORGANISMUS: Feuerfliege (Photinus pyralis)

(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

- (B) CLON: pRSVLUC (de Wet et al., 1987)

30

(ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE: 94..1743
- (D) SONSTIGE ANGABEN: /note= "codierende Region des Luciferase-Gens; flankiert von 5'-SmaI und 3'-HindIII Restriktionsschnittstellen"

35

(x) VERÖFFENTLICHUNGSIONFORMATION:

(A) AUTOREN:

40

de Wet, J. R.
 Wood, K. V.
 DeLuca, M.
 Helinski, D. R.
 Subramani, s.

45

- (C) ZEITSCHRIFT: Mol. Cell. Biol.
- (D) BAND: 7
- (F) SEITEN: 725-737
- (G) DATUM: 1987

50

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 22:

55

EP 0 658 198 B1

	CCCCGGGATC CTCTAGAGTC AGCTTGAATT CCTTTGTGTT ACATTCTTGA ATGTCGCTCG	60
	CAGTGACATT AGCATTCCGG TACTGTTGGT AAA ATG GAA GAC GCC AAA AAC ATA	114
5	Met Glu Asp Ala Lys Asn Ile	
	1 5	
	AAG AAA GGC CCG GCG CCA TTC TAT CCT CTA GAG GAT GGA ACC GCT GGA	162
	Lys Lys Gly Pro Ala Pro Phe Tyr Pro Leu Glu Asp Gly Thr Ala Gly	
	10 15 20	
10		
15		
20		
25		
30		
35		
40		
45		
50		
55		

	GAG	CAA	CTG	CAT	AAG	GCT	ATG	AAG	AGA	TAC	GCC	CTG	GTT	CCT	GGA	ACA	210
	Glu	Gln	Leu	His	Lys	Ala	Met	Lys	Arg	Tyr	Ala	Leu	Val	Pro	Gly	Thr	
	25						30					35					
5	ATT	GCT	TTT	ACA	GAT	GCA	CAT	ATC	GAG	GTG	AAC	ATC	ACG	TAC	GCG	GAA	258
	Ile	Ala	Phe	Thr	Asp	Ala	His	Ile	Glu	Val	Asn	Ile	Thr	Tyr	Ala	Glu	
	40					45					50					55	
10	TAC	TTC	GAA	ATG	TCC	GTT	CGG	TTG	GCA	GAA	GCT	ATG	AAA	CGA	TAT	GGG	306
	Tyr	Phe	Glu	Met	Ser	Val	Arg	Leu	Ala	Glu	Ala	Met	Lys	Arg	Tyr	Gly	
					60					65					70		
	CTG	AAT	ACA	AAT	CAC	AGA	ATC	GTC	GTA	TGC	AGT	GAA	AAC	TCT	CTT	CAA	354
	Leu	Asn	Thr	Asn	His	Arg	Ile	Val	Val	Cys	Ser	Glu	Asn	Ser	Leu	Gln	
				75					80					85			
15	TTC	TTT	ATG	CCG	GTG	TTG	GGC	GCG	TTA	TTT	ATC	GGA	GTT	GCA	GTT	GCG	402
	Phe	Phe	Met	Pro	Val	Leu	Gly	Ala	Leu	Phe	Ile	Gly	Val	Ala	Val	Ala	
			90				95					100					
20	CCC	GCG	AAC	GAC	ATT	TAT	AAT	GAA	CGT	GAA	TTG	CTC	AAC	AGT	ATG	AAC	450
	Pro	Ala	Asn	Asp	Ile	Tyr	Asn	Glu	Arg	Glu	Leu	Leu	Asn	Ser	Met	Asn	
	105						110					115					
	ATT	TCG	CAG	CCT	ACC	GTA	GTG	TTT	GTT	TCC	AAA	AAG	GGG	TTG	CAA	AAA	498
	Ile	Ser	Gln	Pro	Thr	Val	Val	Phe	Val	Ser	Lys	Lys	Gly	Leu	Gln	Lys	
	120					125					130					135	
25	ATT	TTG	AAC	GTG	CAA	AAA	AAA	TTA	CCA	ATA	ATC	CAG	AAA	ATT	ATT	ATC	546
	Ile	Leu	Asn	Val	Gln	Lys	Lys	Leu	Pro	Ile	Ile	Gln	Lys	Ile	Ile	Ile	
					140					145				150			
30	ATG	GAT	TCT	AAA	ACG	GAT	TAC	CAG	GGA	TTT	CAG	TCG	ATG	TAC	ACG	TTC	594
	Met	Asp	Ser	Lys	Thr	Asp	Tyr	Gln	Gly	Phe	Gln	Ser	Met	Tyr	Thr	Phe	
				155					160					165			
	GTC	ACA	TCT	CAT	CTA	CCT	CCC	GGT	TTT	AAT	GAA	TAC	GAT	TTT	GTA	CCA	642
	Val	Thr	Ser	His	Leu	Pro	Pro	Gly	Phe	Asn	Glu	Tyr	Asp	Phe	Val	Pro	
				170				175					180				
35	GAG	TCC	TTT	GAT	CGT	GAC	AAA	ACA	ATT	GCA	CTG	ATA	ATG	AAT	TCC	TCT	690
	Glu	Ser	Phe	Asp	Arg	Asp	Lys	Thr	Ile	Ala	Leu	Ile	Met	Asn	Ser	Ser	
	185						190					195					
40	GGA	TCT	ACT	GGG	TTA	CCT	AAG	GGT	GTG	GCC	CTT	CCG	CAT	AGA	ACT	GCC	738
	Gly	Ser	Thr	Gly	Leu	Pro	Lys	Gly	Val	Ala	Leu	Pro	His	Arg	Thr	Ala	
	200					205					210					215	
	TGC	GTC	AGA	TTC	TCG	CAT	GCC	AGA	GAT	CCT	ATT	TTT	GGC	AAT	CAA	ATC	786
	Cys	Val	Arg	Phe	Ser	His	Ala	Arg	Asp	Pro	Ile	Phe	Gly	Asn	Gln	Ile	
					220					225					230		
45	ATT	CCG	GAT	ACT	GCG	ATT	TTA	AGT	GTT	GTT	CCA	TTC	CAT	CAC	GGT	TTT	834
	Ile	Pro	Asp	Thr	Ala	Ile	Leu	Ser	Val	Val	Pro	Phe	His	His	Gly	Phe	
				235					240					245			
50	GGA	ATG	TTT	ACT	ACA	CTC	GGA	TAT	TTG	ATA	TGT	GGA	TTT	CGA	GTC	GTC	882
	Gly	Met	Phe	Thr	Thr	Leu	Gly	Tyr	Leu	Ile	Cys	Gly	Phe	Arg	Val	Val	
			250					255					260				
55	TTA	ATG	TAT	AGA	TTT	GAA	GAA	GAG	CTG	TTT	TTA	CGA	TCC	CTT	CAG	GAT	930
	Leu	Met	Tyr	Arg	Phe	Glu	Glu	Glu	Leu	Phe	Leu	Arg	Ser	Leu	Gln	Asp	
		265					270					275					

	TAC	AAA	ATT	CAA	AGT	GCG	TTG	CTA	GTA	CCA	ACC	CTA	TTT	TCA	TTC	TTC	978
	Tyr	Lys	Ile	Gln	Ser	Ala	Leu	Leu	Val	Pro	Thr	Leu	Phe	Ser	Phe	Phe	
	280					285					290					295	
5	GCC	AAA	AGC	ACT	CTG	ATT	GAC	AAA	TAC	GAT	TTA	TCT	AAT	TTA	CAC	GAA	1026
	Ala	Lys	Ser	Thr	Leu	Ile	Asp	Lys	Tyr	Asp	Leu	Ser	Asn	Leu	His	Glu	
					300					305					310		
10	ATT	GCT	TCT	GGG	GCG	GCA	CCT	CTT	TCG	AAA	GAA	GTC	GGG	GAA	GCG	GTT	1074
	Ile	Ala	Ser	Gly	Gly	Ala	Pro	Leu	Ser	Lys	Glu	Val	Gly	Glu	Ala	Val	
				315					320					325			
	GCA	AAA	CGC	TTC	CAT	CTT	CCA	GGG	ATA	CGA	CAA	GGA	TAT	GGG	CTC	ACT	1122
	Ala	Lys	Arg	Phe	His	Leu	Pro	Gly	Ile	Arg	Gln	Gly	Tyr	Gly	Leu	Thr	
			330					335					340				
15	GAG	ACT	ACA	TCA	GCT	ATT	CTG	ATT	ACA	CCC	GAG	GGG	GAT	GAT	AAA	CCG	1170
	Glu	Thr	Thr	Ser	Ala	Ile	Leu	Ile	Thr	Pro	Glu	Gly	Asp	Asp	Lys	Pro	
		345				350						355					
20	GGC	GCG	GTC	GGT	AAA	GTT	GTT	CCA	TTT	TTT	GAA	GCG	AAG	GTT	GTG	GAT	1218
	Gly	Ala	Val	Gly	Lys	Val	Val	Pro	Phe	Phe	Glu	Ala	Lys	Val	Val	Asp	
	360				365						370					375	
	CTG	GAT	ACC	GGG	AAA	ACG	CTG	GGC	GTT	AAT	CAG	AGA	GCG	GAA	TTA	TGT	1266
	Leu	Asp	Thr	Gly	Lys	Thr	Leu	Gly	Val	Asn	Gln	Arg	Gly	Glu	Leu	Cys	
					380					385					390		
25	GTC	AGA	GGA	CCT	ATG	ATT	ATG	TCC	GGT	TAT	GTA	AAC	AAT	CCG	GAA	GCG	1314
	Val	Arg	Gly	Pro	Met	Ile	Met	Ser	Gly	Tyr	Val	Asn	Asn	Pro	Glu	Ala	
				395					400					405			
30	ACC	AAC	GCC	TTG	ATT	GAC	AAG	GAT	GGA	TGG	CTA	CAT	TCT	GGA	GAC	ATA	1362
	Thr	Asn	Ala	Leu	Ile	Asp	Lys	Asp	Gly	Trp	Leu	His		Ser	Gly	Ile	
			410					415					420				
	GCT	TAC	TGG	GAC	GAA	GAC	GAA	CAC	TTC	TTC	ATA	GTT	GAC	CGC	TTG	AAG	1410
	Ala	Tyr	Trp	Asp	Glu	Asp	Glu	His	Phe	Phe	Ile	Val	Asp	Arg	Leu	Lys	
		425					430					435					
35	TCT	TTA	ATT	AAA	TAC	AAA	GGA	TAT	CAG	GTG	GCC	CCC	GCT	GAA	TTG	GAA	1458
	Ser	Leu	Ile	Lys	Tyr	Lys	Gly	Tyr	Gln	Val	Ala	Pro	Ala	Glu	Leu	Glu	
	440					445					450					455	
40	TCG	ATA	TTG	TTA	CAA	CAC	CCC	AAC	ATC	TTC	GAC	GCG	GGC	GTG	GCA	GGT	1506
	Ser	Ile	Leu	Leu	Gln	His	Pro	Asn	Ile	Phe	Asp	Ala	Gly	Val	Ala	Gly	
					460					465					470		
	CTT	CCC	GAC	GAT	GAC	GCC	GGT	GAA	CTT	CCC	GCC	GCC	GTT	GTT	GTT	TTG	1554
	Leu	Pro	Asp	Asp	Asp	Ala	Gly	Glu	Leu	Pro	Ala	Ala	Val	Val	Val	Leu	
				475				480						485			
45	GAG	CAC	GGA	AAG	ACG	ATG	ACG	GAA	AAA	GAG	ATC	GTG	GAT	TAC	GTC	GCC	1602
	Glu	His	Gly	Lys	Thr	Met	Thr	Glu	Lys	Glu	Ile	Val	Asp	Tyr	Val	Ala	
			490					495					500				
50	AGT	CAA	GTA	ACA	ACC	GCG	AAA	AAG	TTG	CGC	GGA	GGA	GTT	GTG	TTT	GTG	1650
	Ser	Gln	Val	Thr	Thr	Ala	Lys	Lys	Leu	Arg	Gly	Gly	Val	Val	Phe	Val	
		505				510						515					
55	GAC	GAA	GTA	CCG	AAA	GGT	CTT	ACC	GGA	AAA	CTC	GAC	GCA	AGA	AAA	ATC	1698
	Asp	Glu	Val	Pro	Lys	Gly	Leu	Thr	Gly	Lys	Leu	Asp	Ala	Arg	Lys	Ile	
	520					525					530					535	

AGA GAG ATC CTC ATA AAG GCC AAG AAG GGC GGA AAG TCC AAA TTG 1743
Arg Glu Ile Leu Ile Lys Ala Lys Lys Gly Gly Lys Ser Lys Leu
540 545 550

TAAAAATGTAA CTGTATTGAG CGATGACGAA ATTCTTAGCT ATTGTAATAG CTGCAGGCAT	1803
GCAAGCTT	1811

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 23:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

(A) LÄNGE: 550 Aminosäuren

(B) ART: Aminosäure

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 23:

Met Glu Asp Ala Lys Asn Ile Lys Lys Gly Pro Ala Pro Phe Tyr Pro
1 5 10 15

Leu Glu Asp Gly Thr Ala Gly Glu Gln Leu His Lys Ala Met Lys Arg
20 25 30

Tyr Ala Leu Val Pro Gly Thr Ile Ala Phe Thr Asp Ala His Ile Glu
35 40 45

Val Asn Ile Thr Tyr Ala Glu Tyr Phe Glu Met Ser Val Arg Leu Ala
50 55 60

Glu Ala Met Lys Arg Tyr Gly Leu Asn Thr Asn His Arg Ile Val Val
65 70 75 80

Cys Ser Glu Asn Ser Leu Gln Phe Phe Met Pro Val Leu Gly Ala Leu
85 90 95

Phe Ile Gly Val Ala Val Ala Pro Ala Asn Asp Ile Tyr Asn Glu Arg
100 105 110

Glu Leu Leu Asn Ser Met Asn Ile Ser Gln Pro Thr Val Val Phe Val
115 120 125

Ser Lys Lys Gly Leu Gln Lys Ile Leu Asn Val Gln Lys Lys Leu Pro
130 135 140

Ile Ile Gln Lys Ile Ile Ile Met Asp Ser Lys Thr Asp Tyr Gln Gly
145 150 155 160

Phe Gln Ser Met Tyr Thr Phe Val Thr Ser His Leu Pro Pro Gly Phe
165 170 175

Asn Glu Tyr Asp Phe Val Pro Glu Ser Phe Asp Arg Asp Lys Thr Ile
180 185 190

Ala Leu Ile Met Asn Ser Ser Gly Ser Thr Gly Leu Pro Lys Gly Val
195 200 205

Ala Leu Pro His Arg Thr Ala Cys Val Arg Phe Ser His Ala Arg Asp
210 215 220

55

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 24:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

EP 0 658 198 B1

(A) LÄNGE: 625 Basenpaare
(B) ART: Nukleinsäure
(C) STRANGFORM: Einzel
(D) TOPOLOGIE: linear

5

(ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNS

(vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:

10

(A) ORGANISMUS: Homo sapiens

(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(B) CLON: pSBC-1/-2-PDGF-B

15

(ix) MERKMALE:

(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
(B) LAGE: 40..609

20

(D) SONSTIGE ANGABEN: /product= "PDGF-B Vorläufersequenz"

(ix) MERKMALE:

(A) NAME/SCHLÜSSEL: mat_peptide
(B) LAGE: 283..609
(D) SONSTIGE ANGABEN: /product= "mature PDGF-B Kette"

25

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 24:

30

GAATTCGAGC TCGCCCGGGG ATCCTCTAGA GTCGACACC ATG AAT CGC TGC TGG 54
Met Asn Arg Cys Trp
-81 -80

35

GCG CTC TTC CTG TCT CTC TGC TGC TAC CTG CGT CTG GTC AGC GCC GAG 102
Ala Leu Phe Leu Ser Leu Cys Cys Tyr Leu Arg Leu Val Ser Ala Glu
-75 -70 -65

40

GGG GAC CCC ATT CCC GAG GAG CTT TAT GAG ATG CTG AGT GAT CAC TCG 150
Gly Asp Pro Ile Pro Glu Glu Leu Tyr Glu Met Leu Ser Asp His Ser
-60 -55 -50 -45

ATC CGC TCC TTT GAT GAT CTC CAA CGC CTG CTG CAC GGA GAC CCC GGA 198
Ile Arg Ser Phe Asp Asp Leu Gln Arg Leu Leu His Gly Asp Pro Gly
-40 -35 -30

45

GAG GAA GAT GGG GCC GAG TTG GAC CTG AAC ATG ACC CGC TCC CAC TCT 246
Glu Glu Asp Gly Ala Glu Leu Asp Leu Asn Met Thr Arg Ser His Ser
-25 -20 -15

50

GGA GGC GAG CTG GAG AGC TTG GCT CGT GGA AGA AGG AGC CTG GGT TCC 294
Gly Gly Glu Leu Glu Ser Leu Ala Arg Gly Arg Arg Ser Leu Gly Ser
-10 -5 1

CTG ACC ATT GCT GAG CCG GCC ATG ATC GCC GAG TGC AAG ACG CGC ACC 342
Leu Thr Ile Ala Glu Pro Ala Met Ile Ala Glu Cys Lys Thr Arg Thr
5 10 15 20

55

GAG GTG TTC GAG ATC TCC CGG CGC CTC ATA GAC CGC ACC AAC GCC AAC 390
Glu Val Phe Glu Ile Ser Arg Arg Leu Ile Asp Arg Thr Asn Ala Asn
25 30 35

TTC CTG GTG TGG CCG CCC TGT GTG GAG GTG CAG CGC TGC TCC GGC TGC 438
 Phe Leu Val Trp Pro Pro Cys Val Glu Val Gln Arg Cys Ser Gly Cys
 40 45 50
 5 TGC AAC AAC CGC AAC GTG CAG TGC CGC CCC ACC CAG GTG CAG CTG CGA 486
 Cys Asn Asn Arg Asn Val Gln Cys Arg Pro Thr Gln Val Gln Leu Arg
 55 60 65
 10 CCT GTC CAG GTG AGA AAG ATC GAG ATT GTG CGG AAG AAG CCA ATC TTT 534
 Pro Val Gln Val Arg Lys Ile Glu Ile Val Arg Lys Lys Pro Ile Phe
 70 75 80
 AAG AAG GCC ACG GTG ACG CTG GAA GAC CAC CTG GCA TGC AAG TGT GAG 582
 Lys Lys Ala Thr Val Thr Leu Glu Asp His Leu Ala Cys Lys Cys Glu
 85 90 95 100
 15 ACA GTG GCA GCT GCA CGG CCT GTG ACC TGATAACCGG AACGTT 625
 Thr Val Ala Ala Ala Arg Pro Val Thr
 105

20 (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 25:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

25 (A) LÄNGE: 190 Aminosäuren
 (B) ART: Aminosäure
 (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein

30 (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 25:

Met Asn Arg Cys Trp Ala Leu Phe Leu Ser Leu Cys Cys Tyr Leu Arg
 -81 -80 -75 -70
 35 Leu Val Ser Ala Glu Gly Asp Pro Ile Pro Glu Glu Leu Tyr Glu Met
 -65 -60 -55 -50
 Leu Ser Asp His Ser Ile Arg Ser Phe Asp Asp Leu Gln Arg Leu Leu
 -45 -40 -35
 40 His Gly Asp Pro Gly Glu Glu Asp Gly Ala Glu Leu Asp Leu Asn Met
 -30 -25 -20
 Thr Arg Ser His Ser Gly Gly Glu Leu Glu Ser Leu Ala Arg Gly Arg
 -15 -10 -5
 45 Arg Ser Leu Gly Ser Leu Thr Ile Ala Glu Pro Ala Met Ile Ala Glu
 1 5 10 15
 Cys Lys Thr Arg Thr Glu Val Phe Glu Ile Ser Arg Arg Leu Ile Asp
 20 25 30
 50 Arg Thr Asn Ala Asn Phe Leu Val Trp Pro Pro Cys Val Glu Val Gln
 35 40 45
 Arg Cys Ser Gly Cys Cys Asn Asn Arg Asn Val Gln Cys Arg Pro Thr
 50 55 60
 55 Gln Val Gln Leu Arg Pro Val Gln Val Arg Lys Ile Glu Ile Val Arg
 65 70 75

EP 0 658 198 B1

Lys Lys Pro Ile Phe Lys Lys Ala Thr Val Thr Leu Glu Asp His Leu
 80 85 90 95

5

Ala Cys Lys Cys Glu Thr Val Ala Ala Ala Arg Pro Val Thr
 100 105

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Tabelle 1

Sonde:		scap		actin		luc	
*) 10 ⁶ BHK-Zellen							
pA (n)SV40							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							
pA (n)SV40							
IRES							

Tabelle 2)

Plasmid	monocis.	bicis.	Elisa*	Mitogentest*
pSBC-2-PDGF-A	+	-	14.3	1000
pSBC-2-PDGF-B	+	-	5	250
+ pSBC-PDGF-A/B	-	+	291	600
pSBC-PDGF-B/A	-	+	520	550
pSBC-2-PDGF-B ₁₉₀	+	+	17.5	2000
pSBC-2-PDGF-A/G-B ₁₉₀	+	+	1020	1100
pSBC-2-PDGF-B ₁₉₀ /G-A	-	+	2550	2500
pSBC-2-PDGF-A + B	+	-	590	900
pSBC-2-PDGF-G-A + G-B ₁₉₀	+	-	380	1300

*PDGF in ng/ml 10⁶ BHK/24h

Patentansprüche

1. Multicistronische Expressionseinheit zur äquimolaren Expression von Polypeptiden oder Untereinheiten derselben in Säugerzellen als Wirtszellen, gekennzeichnet durch die allgemeine Formel

$$p - 5'UTR - C_1 - (IRES - Y - C_2)_n - 3'UTR - polyA,$$

in der

"p" ein transkriptionaler Promotor ist,

"5'UTR" eine nicht translatierte Nukleotidsequenz ist,

n 1, 2 oder 3 ist,

"C₁" und "C₂" Cistrons sind, welche jeweils ein für ein Polypeptid oder dessen Untereinheit kodierendes Gen enthalten, wobei dann, wenn n 2 oder 3 ist, die Sequenzen C₂ der aufeinanderfolgenden Gruppen (IRES-Y-C₂) untereinander gleich oder verschieden sein können und ferner C₁ und C₂ gleich oder verschieden sein können,

"IRES" eine Nukleotidsequenz viralen, zellulären oder synthetischen Ursprungs ist, die in der Stufe der Translation für die interne Initiation verantwortlich ist,

"Y" eine Nukleotidsequenz ist, welche im Zusammenwirken mit IRES für eine Expression des (der) in C₂ enthaltenen Gens(e) auf solche Weise sorgt, daß die Genprodukte von C₁ und C₂ in äquimolaren Mengen exprimiert werden,

"3'UTR" eine nicht translatierte Nukleotidsequenz ist und

"polyA" ein Polyadenylierungssignal ist.

2. Expressionseinheit nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß IRES die 5'UTR des Poliovirus Typ 1, 2 oder 3, des *Encephalomyocarditis Virus* (EMV), des "*Theilers murine encephalomyelitis virus*" (TMEV), des "*foot and mouth disease virus*" (FMDV), des "*bovine enterovirus*" (BEV), des "*coxsackie B virus*" (CBV), des "*human rhinovirus*" (HRV) oder die "*human immunoglobulin heavy chain binding protein*" (BIP) 5'UTR, die *Drosophila Antennapedia* 5'UTR, die *Drosophila Ultrabithorax* 5'UTR oder genetische Hybride oder Fragmente aus den oben an-

geführten Sequenzen ist.

3. Expressionseinheit nach Anspruch 1 oder 2, **dadurch gekennzeichnet**, daß IRES die Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID NO: 5 ist.
4. Expressionseinheit nach den Ansprüchen 1 bis 3, **dadurch gekennzeichnet**, daß "Y" die β -Globinsequenz aus *Xenopus laevis*, die *Alfalfa mosaic virus* RNA4 5'UTR, Ferritin 5' UTR (animal), *Tobacco mosaic virus* 5' UTR (Omega) oder deren Leadermutanten, *Turnip yellow mosaic virus* (TYMV) 5' UTR, *Brome mosaic virus* (BMV) RNA3 5' UTR, *Rous sarcoma virus* (RSV) 5' UTR, *Adenovirus* tripartite leader (L1-3) und Varianten derselben, *Xenopus borealis* 5' UTR β -Globin oder *Xenopus tropicalis* 5' UTR β -Globin Sequenz ist.
5. Expressionseinheit nach den Ansprüchen 1 bis 4, **dadurch gekennzeichnet**, daß "Y" die β -Globinsequenz aus *Xenopus laevis* gemäß SEQ ID NO: 6, ein Fragment oder eine Variante derselben ist.
6. Expressionseinheit nach den Ansprüchen 1 bis 4, **dadurch gekennzeichnet**, daß IRES die *Poliovirus* Typ 1 UTR gemäß SEQ ID NO: 5 und "Y" die β -Globinsequenz aus *Xenopus laevis* gemäß SEQ ID NO: 6 sind.
7. Expressionseinheit nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß C₁ und C₂ jeweils Gene enthalten, die für Polypeptid-Untereinheiten singulärer oder heteromerer Proteine kodieren.
8. Expressionseinheit nach den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß C₁ und C₂ jeweils Gene enthalten, welche für die verschiedenen Untereinheiten von Faktor VIII, Kreatin-Kinase, Hämoglobin, Immunglobulinen, Histokompatibilitäts-Antigenen, Scatter-Faktor (HGF-SF), Mitgliedern der Familie des "Transforming Growth Factor Typ β ", des Bone Morphogenic Proteins (BMP) Mitgliedern der Integrin-Familie, PDGF oder deren natürliche oder synthetische Varianten und Derivate kodieren.
9. Expressionseinheit nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß "n" 1 ist und C₁ und C₂ alternativ ein für die A- oder die B-Kette von PDGF, ein biologisch aktives Analogon oder ein Fragment derselben kodierendes Gen enthalten, wobei beide Gene gleichzeitig in der Expressionseinheit vertreten sind.
10. Expressionseinheit nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß C₁ oder C₂ die PDGF-A_K- (SEQ ID Nr. 1) oder die PDGF-A_L Vorläufer-Sequenz enthält.
11. Expressionseinheit nach den Ansprüchen 9 oder 10, dadurch gekennzeichnet, daß C₁ oder C₂ die vollständige PDGF-B Vorläufersequenz (SEQ ID Nr. 3), das v-sis-Gen aus Simian Sarcoma Virus oder Varianten dieser Sequenzen enthalten.
12. Expressionseinheit nach den Ansprüchen 9 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß C₁ oder C₂ ein Genfragment enthalten, das für ein PDGF-B-Vorläufermolekül kodiert, welches durch Ersetzen des für Arginin kodierenden Kodons in der Aminosäureposition 191 durch ein Translations-Stop-Kodon verkürzt ist (SEQ ID Nr. 24).
13. Expressionseinheit nach Anspruch 9, **dadurch gekennzeichnet**, daß C₁ und C₂ alternativ die PDGF-A_K-Sequenz (SEQ ID Nr. 1) oder die verkürzte PDGF-B190 Vorläufersequenz (SEQ ID Nr. 24) enthalten und beide Gene gleichzeitig in der Expressionseinheit vertreten sind.
14. Expressionseinheit nach den Ansprüchen 1 bis 6, **dadurch gekennzeichnet**, daß "n" 1 ist und C₁ und C₂ voneinander verschiedene Reportergene enthalten.
15. Expressionseinheit nach Anspruch 14, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Reportergene für Luciferase bzw. für sekretorische alkalische Phosphatase kodieren.
16. Rekombinanter DNA-Vektor, welcher eine Expressionseinheit nach den Ansprüchen 1 bis 15, operativ insertiert enthält.
17. Wirtszelle, welche eine Säugerzelle transformiert mit einem Vektor gemäß Anspruch 16 ist.
18. Wirtszelle nach Anspruch 17, **dadurch gekennzeichnet**, daß sie eine CHO- oder BHK-Zelle ist.

19. Wirtszelle **dadurch gekennzeichnet**, daß sie eine Säugierzelle ist, die mit einem Vektor transformiert ist, welcher die Expressionseinheit nach den Ansprüchen 9 bis 13 operativ insertiert enthält.

20. Wirtszelle nach Anspruch 19, **dadurch gekennzeichnet**, daß sie eine CHO- oder BHK-Zelle ist.

21. Wirtszelle nach Anspruch 20, **dadurch gekennzeichnet**, daß sie eine PDGF-AB produzierende BHK-Zelle ist, die von einem der Klone 92-22-6 entsprechend DSM ACC 2048 oder 92-22-7 entsprechend DSM ACC 2049 abstammt.

22. Verfahren zur Herstellung von Proteinen bestehend aus äquimolaren Anteilen von Polypeptiduntereinheiten, **dadurch gekennzeichnet**, daß man Wirtszellen nach den Ansprüchen 17 bis 21 in einem geeigneten Medium kultiviert und das so erzeugte Protein von den Zellen und dem Medium abtrennt.

23. Verfahren nach Anspruch 22 zur Herstellung von heteromeren Proteinen.

24. Verfahren nach Anspruch 22 oder 23, **dadurch gekennzeichnet**, daß das Protein Faktor VIII, Kreatin-Kinase, Hämoglobin, ein Immunglobulin, ein Histokompatibilitäts-Antigen, Scatter-Faktor (HGF-SF), ein Mitglied der Transforming Growth Factor Typ β -Familie, Bone-Morphogenic Protein (BMP), ein Mitglied der Integrin-Familie, PDGF oder eine natürliche oder synthetische Variante oder ein Derivat derselben ist.

25. Verfahren zur Herstellung von heteromeren rPDGF-AB, **dadurch gekennzeichnet**, daß man Wirtszellen nach den Ansprüchen 19 bis 21 in einem geeigneten Medium kultiviert und das so erzeugte rPDGF-AB von den Zellen und dem Medium abtrennt.

26. Verfahren zur Herstellung eines rPDGF-AB enthaltenden pharmazeutischen und/oder kosmetischen Präparates, **dadurch gekennzeichnet**, daß man das Verfahren nach den Ansprüchen 22 bis 25 durchführt und das abgetrennte rPDGF-AB in einem weiteren Schritt zusammen mit pharmazeutisch und/oder kosmetisch verträglichen Hilfs- und Trägerstoffen formuliert.

27. Verfahren nach Anspruch 26, **dadurch gekennzeichnet**, daß das pharmazeutische und/oder kosmetische Präparat eine Salbe, ein Spray, Gel, Wundverband, ein Pflaster oder eine Wundauflage ist.

28. Wirtszelle **dadurch gekennzeichnet**, daß sie eine Säugierzelle ist, die mit einem Vektor transformiert ist, welcher die Expressionseinheit nach den Ansprüchen 14 oder 15 operativ insertiert enthält.

29. Wirtszelle nach Anspruch 28, **dadurch gekennzeichnet**, daß sie von dem Klon 91-46-9 entsprechend DSM ACC 2046 abstammt.

30. Verfahren zum Auffinden von translations-beeinflussenden Sequenzen "Y", welche im Zusammenwirken mit IRES in Expressionseinheiten nach den Ansprüchen 1 bis 15 die äquimolare Expression der Genprodukte von C_1 und C_2 bewirken, **dadurch gekennzeichnet**, daß man

(a) die zu untersuchenden Sequenzen als Y in Expressionseinheiten nach den Ansprüchen 1, 14 oder 15 einbringt,

(b) Vektoren konstruiert, welche die jeweilige Expressionseinheit operativ insertiert enthalten,

(c) Säugierzellen als Wirtszellen mit den Vektoren aus Stufe (b) transformiert und in einem geeigneten Medium kultiviert, und

(d) die Expressionsprodukte von C_1 und C_2 in dem Medium oder nach Abtrennen von den Zellen und/oder dem Medium quantifiziert.

31. Verfahren nach Anspruch 30, **dadurch gekennzeichnet**, daß in Stufe (c) CHO- oder BHK-Zellen als Wirtszellen verwendet werden.

32. Verfahren nach Anspruch 30, **dadurch gekennzeichnet**, daß in Stufe (c) Wirtszellen gemäß Anspruch 28 verwendet werden.

33. Verfahren nach den Ansprüchen 30 bis 32, **dadurch gekennzeichnet**, daß IRES eine Sequenz gemäß SEQ ID Nr. 5 ist.

34. Verfahren zum Auffinden von translations-initiiierenden Sequenzen IRES, welche im Zusammenwirken mit "Y" in Expressionseinheiten nach den Ansprüchen 1 bis 15 die äquimolare Expression der Genprodukte von C₁ und C₂ bewirken, **dadurch gekennzeichnet**, daß man

(a) die zu untersuchenden Sequenzen als IRES in Expressionseinheiten nach den Ansprüchen 1, 14 oder 15 einbringt,

(b) Vektoren konstruiert, welche die jeweilige Expressionseinheit operativ insertiert enthalten,

(c) Säugerzellen als Wirtszellen mit den Vektoren aus Stufe (b) transformiert und in einem geeigneten Medium kultiviert, und

(d) die Expressionsprodukte von C₁ und C₂ in dem Medium oder nach Abtrennen von den Zellen und/oder dem Medium quantifiziert.

35. Verfahren nach Anspruch 34, **dadurch gekennzeichnet**, daß in Stufe (c) CHO- oder BHK-Zellen als Wirtszellen verwendet werden.

36. Verfahren nach Anspruch 34, **dadurch gekennzeichnet**, daß in Stufe (c) Wirtszellen gemäß Anspruch 28 verwendet werden.

37. Verfahren nach den Ansprüchen 34 bis 36, **dadurch gekennzeichnet**, daß "Y" eine Sequenz gemäß SEQ ID Nr. 6 ist.

Claims

1. Multicistronic expression unit for the equimolar expression of polypeptides or subunits thereof in mammalian cells as host cells, characterized by the general formula

$$p - 5'UTR - C_1 - (IRES - Y - C_2)_n - 3'UTR - polyA,$$

in which

"p" is a transcriptional promoter,

"5'UTR" is an untranslated nucleotide sequence,

n is 1, 2 or 3,

"C₁" and "C₂" are cistrons which in each case contain a gene encoding a polypeptide or its subunit, in which case, if n is 2 or 3, the sequences C₂ of the successive groups (IRES-Y-C₂) may be identical to or different from each other and, furthermore, C₁ and C₂ may be identical or different,

"IRES" is a nucleotide sequence of viral, cellular or synthetic origin, which at the stage of translation is responsible for internal initiation,

"Y" is a nucleotide sequence which, in synergy with IRES, ensures expression of the gene(s) contained in C₂ in such a manner that the gene products of C₁ and C₂ are expressed in equimolar quantities,

"3'UTR" is an untranslated nucleotide sequence, and

"polyA" is a polyadenylation signal.

2. Expression unit according to Claim 1, characterized in that the IRES is the 5'UTR of polio virus type 1, 2 or 3, of encephalomyocarditis virus (EMV), of "Theiler's murine encephalomyelitis virus" (TMEV), of "foot-and-mouth disease virus" (FMDV), of "bovine enterovirus" (BEV), of "coxsackie B virus" (CBV), or of "human rhinovirus" (HRV), or the "human immunoglobulin heavy chain binding protein" (BIP) S'UTR, the *Drosophila antennapediae* 5'UTR or the *Drosophila ultrabithorax* 5'UTR, or genetic hybrids or fragments from the above-listed sequences.
3. Expression unit according to Claim 1 or 2, characterized in that the IRES is the nucleotide sequence according to SEQ ID NO: 5.
4. Expression unit according to Claims 1 to 3, characterized in that "Y" is the β -globin sequence from *Xenopus laevis*, the alfalfa mosaic virus RNA4 5'UTR, ferritin 5'UTR (animal), tobacco mosaic virus S'UTR (omega), or their leader mutants, turnip yellow mosaic virus (TYMV) S'UTR, brome mosaic virus (BMV) RNA3 5'UTR, Rous sarcoma virus (RSV) 5'UTR, adenovirus tripartite leader (L1-3) and variants thereof, *Xenopus borealis* 5'UTR β -globin or *Xenopus tropicalis* 5'UTR β -globin sequence.
5. Expression unit according to Claims 1 to 4, characterized in that "Y" is the β -globin sequence from *Xenopus laevis* according to SEQ ID NO: 6, or a fragment or a variant thereof.
6. Expression unit according to Claims 1 to 4, characterized in that the IRES is the polio virus type 1 UTR according to SEQ ID NO: 5 and "Y" is the β -globin sequence from *Xenopus laevis* according to SEQ ID NO: 4.
7. Expression unit according to Claims 1 to 6, characterized in that C₁ and C₂ in each case contain genes which encode polypeptide subunits of single or heteromeric proteins.
8. Expression unit according to Claims 1 to 7, characterized in that C₁ and C₂ in each case contain genes which encode the different subunits of factor VIII, creatine kinase, haemoglobin, immunoglobulins, histocompatibility antigens, scatter factor (HGF-SF), members of the transforming growth factor type β family, of bone morphogenic protein (BMP), members of the integrin family, or PDGF, or their natural or synthetic variants and derivatives.
9. Expression unit according to Claim 6, characterized in that "n" is 1 and C₁ and C₂ alternatively contain a gene encoding the A or B chain of PDGF, or a biologically active analogue or a fragment thereof, both genes being represented simultaneously in the expression unit.
10. Expression unit according to Claim 9, characterized in that C₁ or C₂ contains the PDGF-A_K (SEQ ID NO: 1) or the PDGF-A_L precursor sequence.
11. Expression unit according to Claim 9 or 10, characterized in that C₁ or C₂ contains the complete PDGF-B precursor sequence (SEQ ID NO: 3), the *v-sls* gene from simian sarcoma virus, or variants of these sequences.
12. Expression unit according to Claims 9 to 11, characterized in that C₁ or C₂ contains a gene fragment which encodes a PDGF-B precursor molecule which is truncated by replacing the arginine-encoding codon in amino acid position 191 by a translation stop codon (SEQ ID NO: 24).
13. Expression unit according to Claim 9, characterized in that C₁ and C₂ alternatively contain the PDGF-A_K sequence (SEQ ID NO: 1) or the truncated PDGF-B190 precursor sequence (SEQ ID NO: 24), and both genes are represented simultaneously in the expression unit.
14. Expression unit according to Claims 1 to 6, characterized in that "n" is 1 and C₁ and C₂ contain reporter genes which are different from each other.
15. Expression unit according to Claim 14, characterized in that the reporter genes encode luciferase and secretory alkaline phosphatase.
16. Recombinant DNA vector which contains an expression unit according to Claims 1 to 15 inserted in an operative manner.
17. Host cell which is a mammalian cell transformed with a vector according to Claim 16.

18. Host cell according to Claim 17, characterized in that it is a CHO or BHK cell.
19. Host cell, characterized in that it is a mammalian cell which is transformed with a vector which contains the expression unit according to Claims 9 to 13 inserted in an operative manner.
20. Host cell according to Claim 19, characterized in that it is a CHO or BHK cell.
21. Host cell according to Claim 20, characterized in that it is a PDGF-AB-producing BHK cell which is derived from one of the clones 92-22-6, corresponding to DSM ACC 2048, or 92-22-7, corresponding to DSM ACC 2049.
22. Process for preparing proteins consisting of equimolar proportions of polypeptide subunits, characterized in that host cells according to Claims 17 to 21 are cultivated in a suitable medium and the resulting protein is separated off from the cells and the medium.
23. Process according to Claim 22 for preparing heteromeric proteins.
24. Process according to Claim 22 or 23, characterized in that the protein is factor VIII, creatine kinase, haemoglobin, an immunoglobulin, a histocompatibility antigen, scatter factor (HGF-SF), a member of the transforming growth factor type β family, bone morphogenic protein (BMP), a member of the integrin family, or PDGF, or a natural or synthetic variant or a derivative thereof.
25. Process for preparing heteromeric rPDGF-AB, characterized in that host cells according to Claims 19 to 21 are cultivated in a suitable medium and the resulting rPDGF-AB is separated off from the cells and the medium.
26. Process for preparing an rPDGF-AB-containing pharmaceutical and/or cosmetic preparation, characterized in that the process according to Claims 22 to 25 is carried out and the rPDGF-AB which is separated off is formulated in a further step together with pharmaceutically and/or cosmetically tolerated auxiliaries and excipients.
27. Process according to Claim 26, characterized in that the pharmaceutical and/or cosmetic preparation is an ointment, a spray, gel, wound bandage, a plaster or a wound dressing.
28. Host cell, characterized in that it is a mammalian cell which is transformed with a vector which contains the expression unit according to Claims 14 or 15 inserted in an operative manner.
29. Host cell according to Claim 28, characterized in that it is derived from the clone 91-46-9, corresponding to DSM ACC 2046.
30. Process for detecting translation-influencing "Y" sequences which, in synergy with the IRES, bring about the equimolar expression of the gene products of C_1 and C_2 in expression units according to Claims 1 to 15, characterized in that
 - (a) the sequences to be investigated as Y are introduced into expression units according to Claim 1, 14 or 15,
 - (b) vectors are constructed which contain the respective expression unit inserted in an operative manner,
 - (c) mammalian cells, as host cells, are transformed with the vectors from step (b) and cultivated in a suitable medium, and
 - (d) the expression products of C_1 and C_2 are quantified in the medium or following separation from the cells and/or the medium.
31. Process according to Claim 30, characterized in that CHO or BHK cells are used as host cells in step (c).
32. Process according to Claim 30, characterized in that host cells according to Claim 28 are used in step (c).
33. Process according to Claims 30 to 32, characterized in that the IRES is a sequence according to SEQ ID NO: 5.
34. Process for detecting translation-initiating IRES sequences which, in synergy with "Y", bring about the equimolar expression of the gene products of C_1 and C_2 in expression units according to Claim 1 to 15, characterized in that
 - (a) the sequences to be investigated as the IRES are introduced into expression units according to Claim 1,

14 or 15,

(b) vectors are constructed which contain the respective expression unit inserted in an operative manner,

(c) mammalian cells, as host cells, are transformed with the vectors from step (b) and cultivated in a suitable medium, and

(d) the expression products of C₁ and C₂ are quantified in the medium or following separation from the cells and/or the medium.

35. Process according to Claim 34, characterized in that CHO or BHK cells are used as host cells in step (c).

36. Process according to Claim 34, characterized in that host cells according to Claim 28 are used in step (c).

37. Process according to Claims 34 to 36, characterized in that "Y" is a sequence according to SEQ ID NO: 6.

Revendications

1. Unité d'expression multicistronique pour l'expression équimolaire de polypeptides ou de sous-unités de ceux-ci dans des cellules de mammifère en tant que cellules-hôtes, caractérisée par la formule générale

$$p - 5'UTR - C_1 - (IRES - Y - C_2)_n - 3'UTR - polyA,$$

où

"p" est un promoteur transcriptionnel,

"5'UTR" est une séquence de nucléotides non traduite, n est 1, 2 ou 3,

"C₁" et "C₂" sont des cistrons qui contiennent chacun un gène codant pour un polypeptide ou sa sous-unité, pour lesquels alors, quand n est 2 ou 3, les séquences C₂ des groupes successifs (IRES-Y-C₂) peuvent être mutuellement identiques ou différentes, et en outre, C₁ et C₂ peuvent être identiques ou différents,

"IRES" est une séquence de nucléotides d'origine virale, cellulaire ou synthétique qui est responsable de l'initiation interne à l'étape de traduction,

"Y" est une séquence de nucléotides qui assure en coopération avec IRES l'expression du/des gène(s) contenu(s) dans C₂ de telle sorte que les produits des gènes de C₁ et C₂ sont exprimés en quantités équimolaires,

"3'UTR" est une séquence de nucléotides non traduite et

"polyA" est un signal de polyadénylation.

2. Unité d'expression selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'IRES est la 5'UTR du virus de la polio de type 1, 2 ou 3, du "*Encephalomyocarditis virus*" (EMV), du "*Theiler's murine encephalomyelitis virus*" (TMEV), du "*Foot and mouth disease virus*" (FMDV), du "*Bovine enterovirus*" (BEV), du "*Coxsackie B virus*" (CBV), du "*Human rhinovirus*" (HRV) ou la 5'UTR de la "*Human immunoglobulin heavy chain binding protein*" (BIP), la 5'UTR de *Drosophila antennapediae*, la 5'UTR de *Drosophila ultrabithorax* ou des hybrides ou fragments génétiques des séquences énumérées ci-dessus.

3. Unité d'expression selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que l'IRES est la séquence de nucléotides selon SEQ ID N°5.

4. Unité d'expression selon les revendications 1 à 3, caractérisée en ce que "Y" est la séquence de la β-globine de *xenopus laevis*, la 5'UTR RNA4 de *alfalfa mosaic virus*, la 5'UTR de la ferritine (animale), la 5'UTR de *Tobacco mosaic virus* (omega) ou leurs principaux mutants, la 5'UTR de *Turnip yellow mosaic virus* (TYMV), la 5'UTR RNA3 de *Brome mosaic virus* (BMV), la 5'UTR de *Rous sarcoma virus* (RSV), le leader tripartite (L1.3) d'*Adenovirus* et des variants de ceux-ci, la séquence 5'UTR de la β-globine de *Xenopus borealis* ou la séquence 5'UTR de β-globine de *Xenopus tropicalis*.

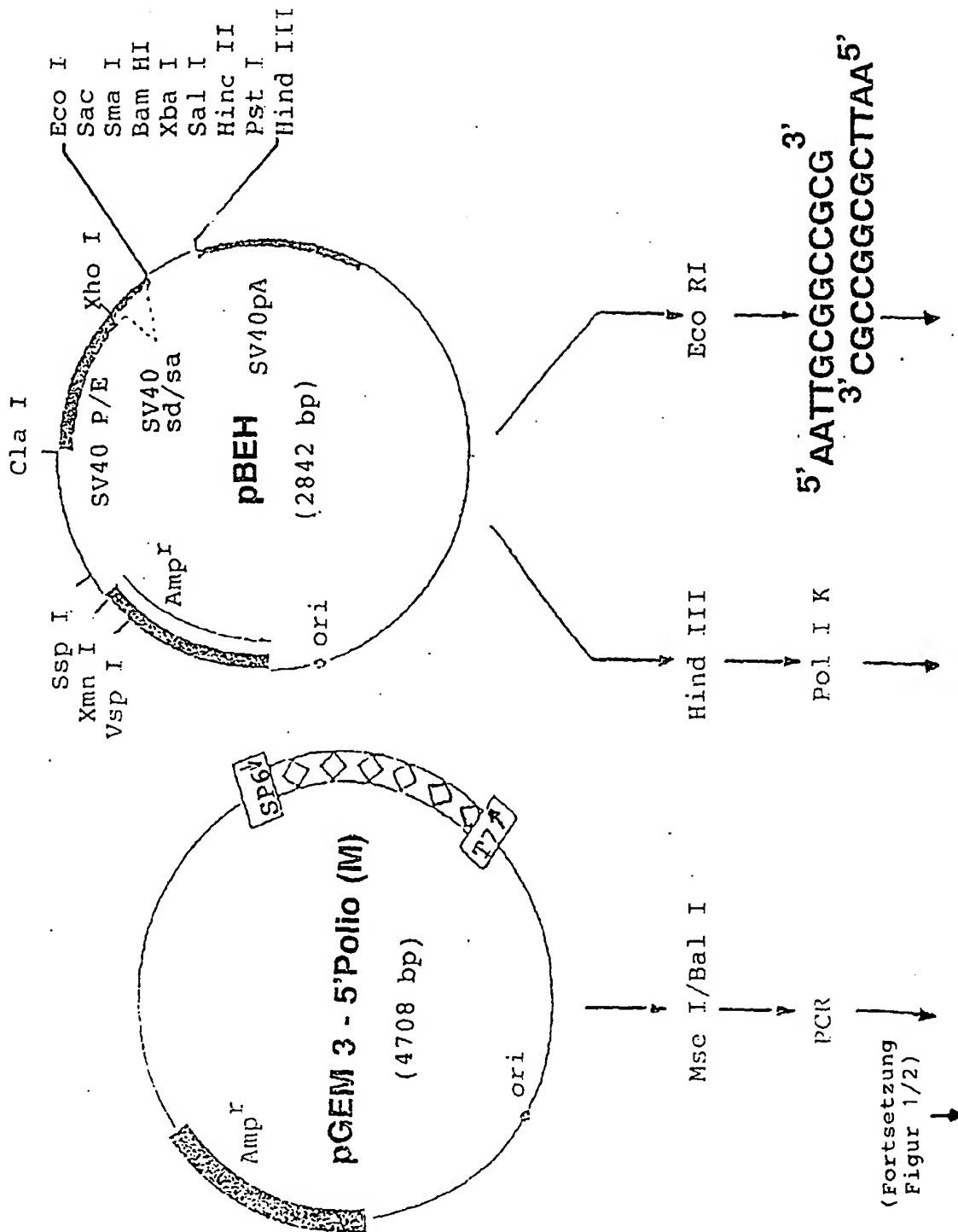
5. Unité d'expression selon les revendications 1 à 4, caractérisée en ce que "Y" est la séquence de la β-globine de *Xenopus laevis* selon SEQ ID N°6, un fragment ou un variant de celle-ci.

6. Unité d'expression selon les revendications 1 à 4, caractérisée en ce qu'IRES est l'UTR du virus de la polio de type 1 selon SEQ ID N°5 et "Y" est la séquence de la β-globine de *Xenopus laevis* selon SEQ ID N°6.

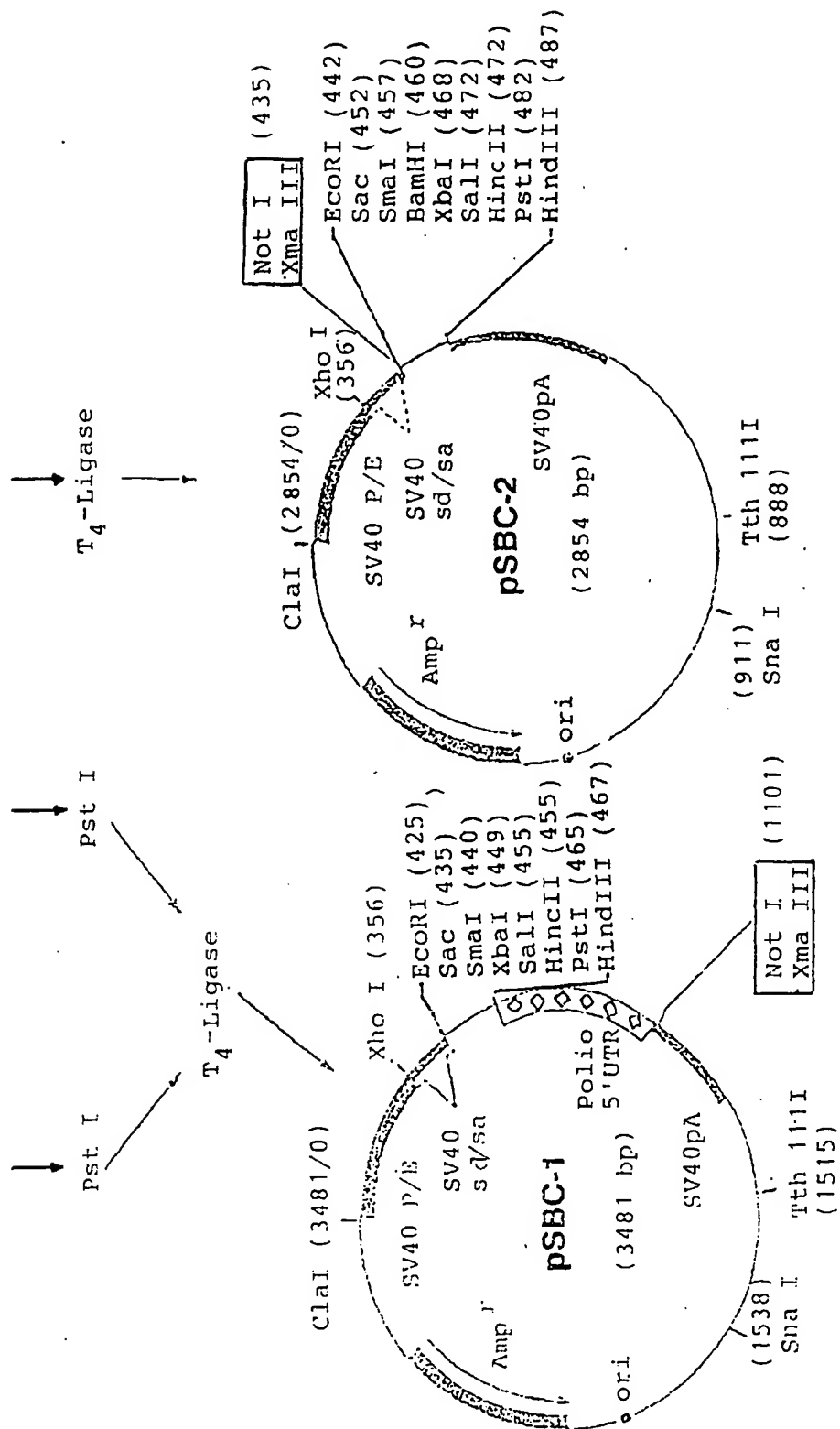
7. Unité d'expression selon les revendications 1 à 6, caractérisée en ce que C₁ et C₂ contiennent chacun des gènes codants pour des sous-unités de polypeptides de protéines singulières ou hétéromères.
- 5 8. Unité d'expression selon les revendications 1 à 7, caractérisée en ce que C₁ et C₂ contiennent chacun des gènes codants pour les différentes sous-unités du Facteur VIII, de la créatine kinase, de l'hémoglobine, des immunoglobulines, des antigènes d'histocompatibilité, du facteur de dispersion (HGF-SF), de membres de la famille du *transforming growth factor* de type β , des *bone morphogenic proteins* (BMP), de membres de la famille de l'intégrine, de PDGF ou de leurs variants et dérivés naturels ou synthétiques.
- 10 9. Unité d'expression selon la revendication 6, caractérisée en ce que "n" est 1 et C₁ et C₂ contiennent alternativement un gène codant pour la chaîne A ou B de PDGF, un analogue biologiquement actif ou un fragment de ceux-ci, les deux gènes étant représentés simultanément dans l'unité d'expression.
- 15 10. Unité d'expression selon la revendication 9, caractérisée en ce que C₁ ou C₂ contient la séquence précurseur PDGF-A_K-(SEQ ID N°1) ou PDGF-A_L.
- 20 11. Unité d'expression selon les revendications 9 ou 10, caractérisée en ce que C₁ ou C₂ contient la séquence précurseur complète PDGF-B (SEQ ID N°3), le gène *v-sis* du *Simian sarcoma virus* ou des variants de ces séquences.
- 25 12. Unité d'expression selon les revendications 9 à 11, caractérisée en ce que C₁ ou C₂ contient un fragment de gène codant pour un précurseur PDGF-B qui est raccourci par remplacement du codon codant pour l'arginine à la position d'acide aminé 191 par un codon d'arrêt de traduction (SEQ ID N°24).
- 30 13. Unité d'expression selon la revendication 9, caractérisée en ce que C₁ et C₂ contiennent alternativement la séquence PDGF-A_K (SEQ ID N°1) ou la séquence précurseur courte PDGF-B190 (SEQ ID N°24) et les deux gènes sont représentés simultanément dans l'unité d'expression.
- 35 14. Unité d'expression selon les revendications 1 à 6, caractérisée en ce que "n" est 1 et C₁ et C₂ contiennent des gènes rapporteurs différents les uns des autres.
- 40 15. Unité d'expression selon la revendication 14, caractérisée en ce que les gènes rapporteurs codent pour la luciférase ou la phosphatase alcaline sécrétoire.
- 45 16. Vecteur à ADN recombinant, dans lequel une unité d'expression selon les revendications 1 à 15 est insérée de façon opérationnelle.
- 50 17. Cellule-hôte qui est une cellule de mammifère transformée par un vecteur selon la revendication 16.
18. Cellule-hôte selon la revendication 17, caractérisée en ce qu'elle est une cellule CHO ou BHK.
19. Cellule-hôte, caractérisée en ce qu'elle est une cellule de mammifère transformée par un vecteur dans lequel l'unité d'expression selon les revendications 9 à 13 est insérée de façon opérationnelle.
20. Cellule-hôte selon la revendication 19, caractérisée en ce qu'elle est une cellule CHO ou BHK.
21. Cellule-hôte selon la revendication 20, caractérisée en ce qu'elle est une cellule BHK produisant du PDGF-AB, qui provient d'un des clones 92-22-6 selon DSM ACC 2048 ou 92-22-7 selon DSM ACC 2049.
22. Procédé de préparation de protéines composées de parties équimolaires de sous-unités de polypeptides, caractérisé en ce que des cellules-hôtes selon les revendications 17 à 21 sont cultivées dans un milieu adéquat et la protéine ainsi produite est séparée des cellules et du milieu.
23. Procédé selon la revendication 22 pour fabriquer des protéines hétéromères.
- 55 24. Procédé selon la revendication 22 ou 23, caractérisé en ce que la protéine est le Facteur VIII, la créatine kinase, l'hémoglobine, une immunoglobuline, un antigène d'histocompatibilité, un facteur de dispersion (HGF-SF), un membre de la famille du *transforming growth factor* de type β , une *bone morphogenic protein* (BMP), un membre de la famille de l'intégrine, PDGF ou un variant ou un dérivé naturel ou synthétique de ceux-ci.

25. Procédé de préparation de rPDGF-AB hétéromère, caractérisé en ce que des cellules-hôtes selon les revendications 19 à 21 sont cultivées dans un milieu adéquat et le rPDGF-AB ainsi produit est séparé des cellules et du milieu.
- 5 26. Procédé de préparation une préparation pharmaceutique et/ou cosmétique contenant du rPDGF-AB, caractérisé en ce que le procédé selon les revendications 22 à 25 est mis en oeuvre et le rPDGF-AB séparé est formulé dans une étape supplémentaire avec des additifs et des véhicules compatibles sur le plan pharmaceutique et/ou cosmétique.
- 10 27. Procédé selon la revendication 26, caractérisé en ce que la préparation pharmaceutique et/ou cosmétique est une pommade, un spray, un gel, un bandage, un pansement ou une compresse.
28. Cellule-hôte, caractérisée en ce qu'elle est une cellule de mammifère qui est transformée par un vecteur dans lequel l'unité d'expression selon les revendications 14 ou 15 est insérée de façon opérationnelle.
- 15 29. Cellule-hôte selon la revendication 28, caractérisée en ce qu'elle provient du clone 91-46-9 selon DSM ACC 2046.
30. Procédé de détection des séquences "Y" ayant une influence sur la traduction, qui provoquent en coopération avec l'IRES dans des unités d'expression selon les revendications 1 à 15 l'expression équimolaire des produits des gènes de C₁ et C₂, caractérisé en ce que
20 (a) les séquences à analyser sont introduites en tant que Y dans des unités d'expression selon les revendications 1, 14 ou 15,
(b) des vecteurs sont construits dans lesquels l'unité d'expression respective est insérée de façon opérationnelle,
25 (c) des cellules de mammifère sont transformées en cellules-hôtes par les vecteurs de l'étape (b) et cultivées dans un milieu adéquat, et
(d) les produits d'expression de C₁ et C₂ sont quantifiés dans le milieu ou après la séparation des cellules et/ou du milieu.
- 30 31. Procédé selon la revendication 30, caractérisé en ce qu'à l'étape (c), des cellules CHO ou BHK sont utilisées comme cellules-hôtes.
32. Procédé selon la revendication 30, caractérisé en ce qu'à l'étape (c), des cellules-hôtes selon la revendication 28 sont utilisées.
- 35 33. Procédé selon les revendications 30 à 32, caractérisé en ce que l'IRES est une séquence selon SEQ ID N°5.
34. Procédé de détection de séquences IRES initiant la traduction, qui provoquent en coopération avec "Y" dans des unités d'expression selon les revendications 1 à 15 l'expression équimolaire des produits des gènes de C₁ et C₂, caractérisé en ce que
40 (a) les séquences à analyser sont introduites en tant que IRES dans des unités d'expression selon les revendications 1, 14 ou 15,
(b) des vecteurs sont construits dans lesquels l'unité d'expression respective est insérée de façon opérationnelle,
45 (c) des cellules de mammifère sont transformées en cellules-hôtes par les vecteurs de l'étape (b) et cultivées dans un milieu adéquat, et
(d) les produits d'expression de C₁ et C₂ sont quantifiés dans le milieu ou après la séparation des cellules et/ou du milieu.
- 50 35. Procédé selon la revendication 34, caractérisé en ce qu'à l'étape (c), des cellules CHO ou BHK sont utilisées comme cellules-hôtes.
36. Procédé selon la revendication 34, caractérisé en ce qu'à l'étape (c), des cellules-hôtes selon la revendication 28 sont utilisées.
- 55 37. Procédé selon les revendications 34 à 36, caractérisé en ce que "Y" est une séquence selon SEQ ID N°6.

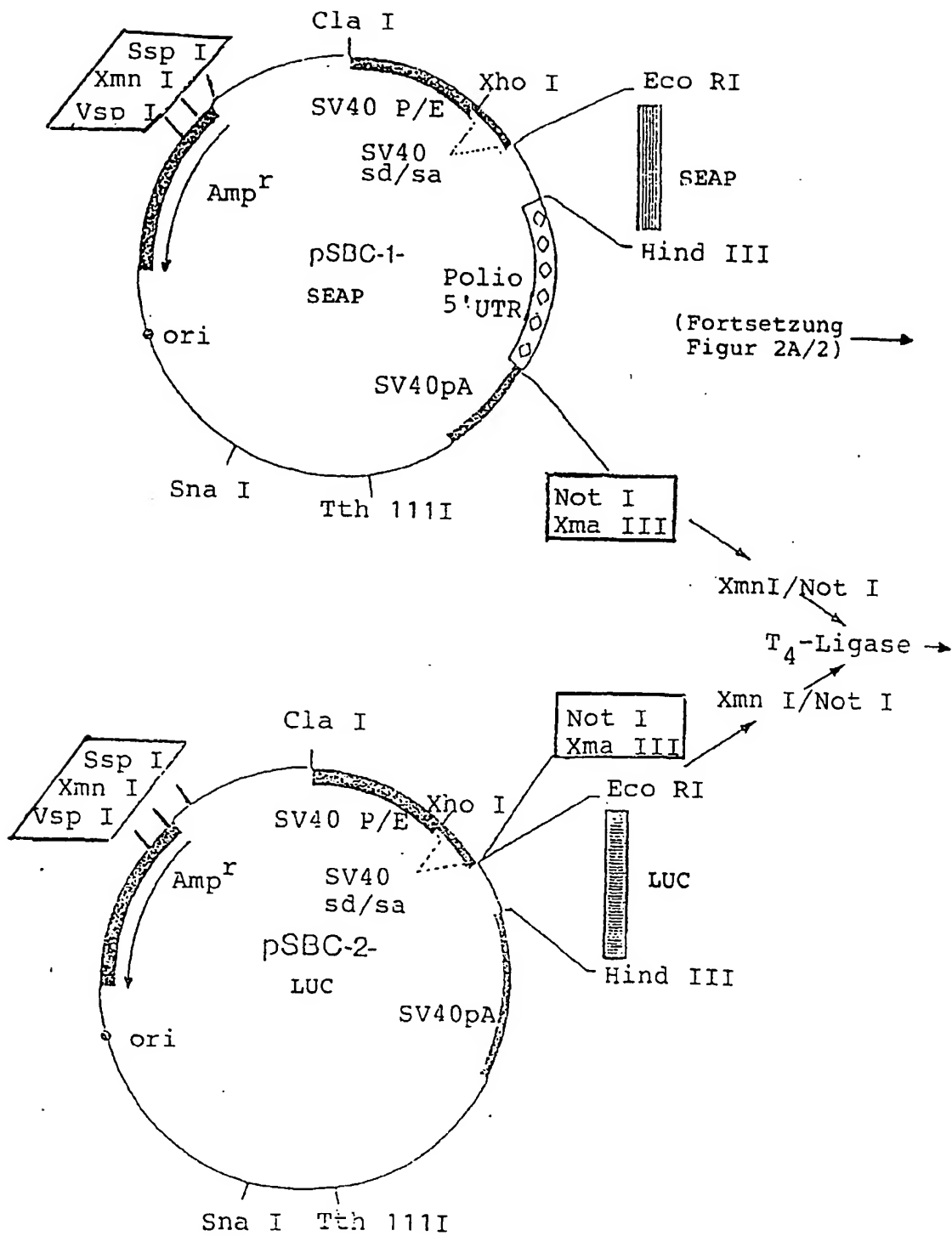
Figur 1/1



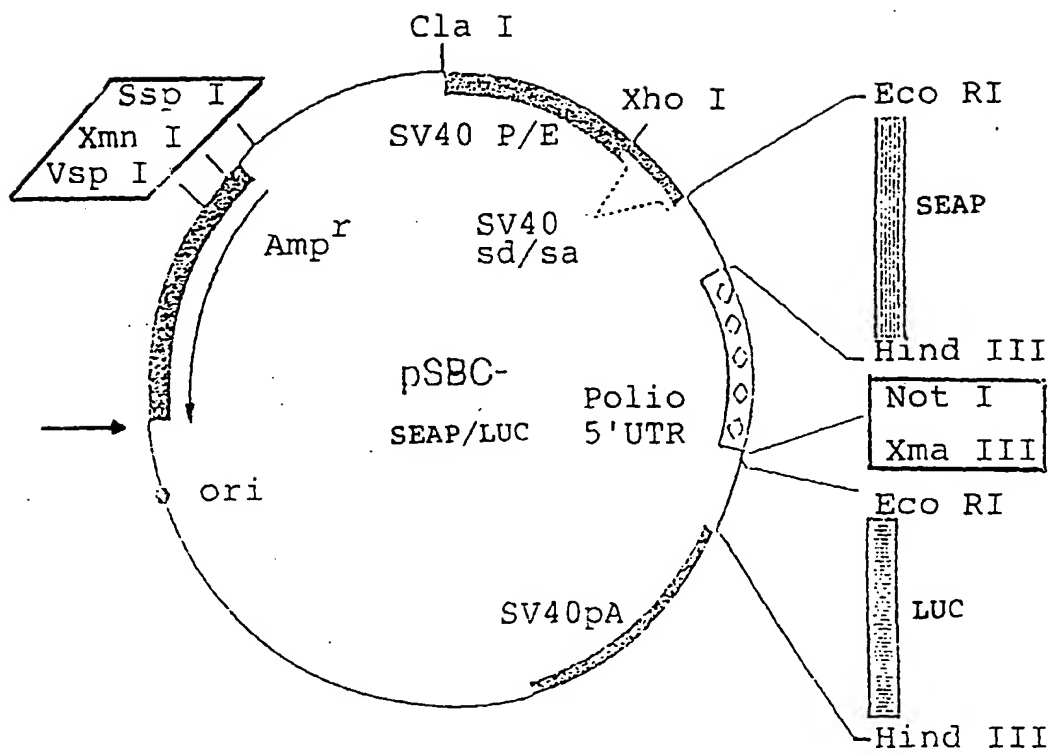
Figur 1/2



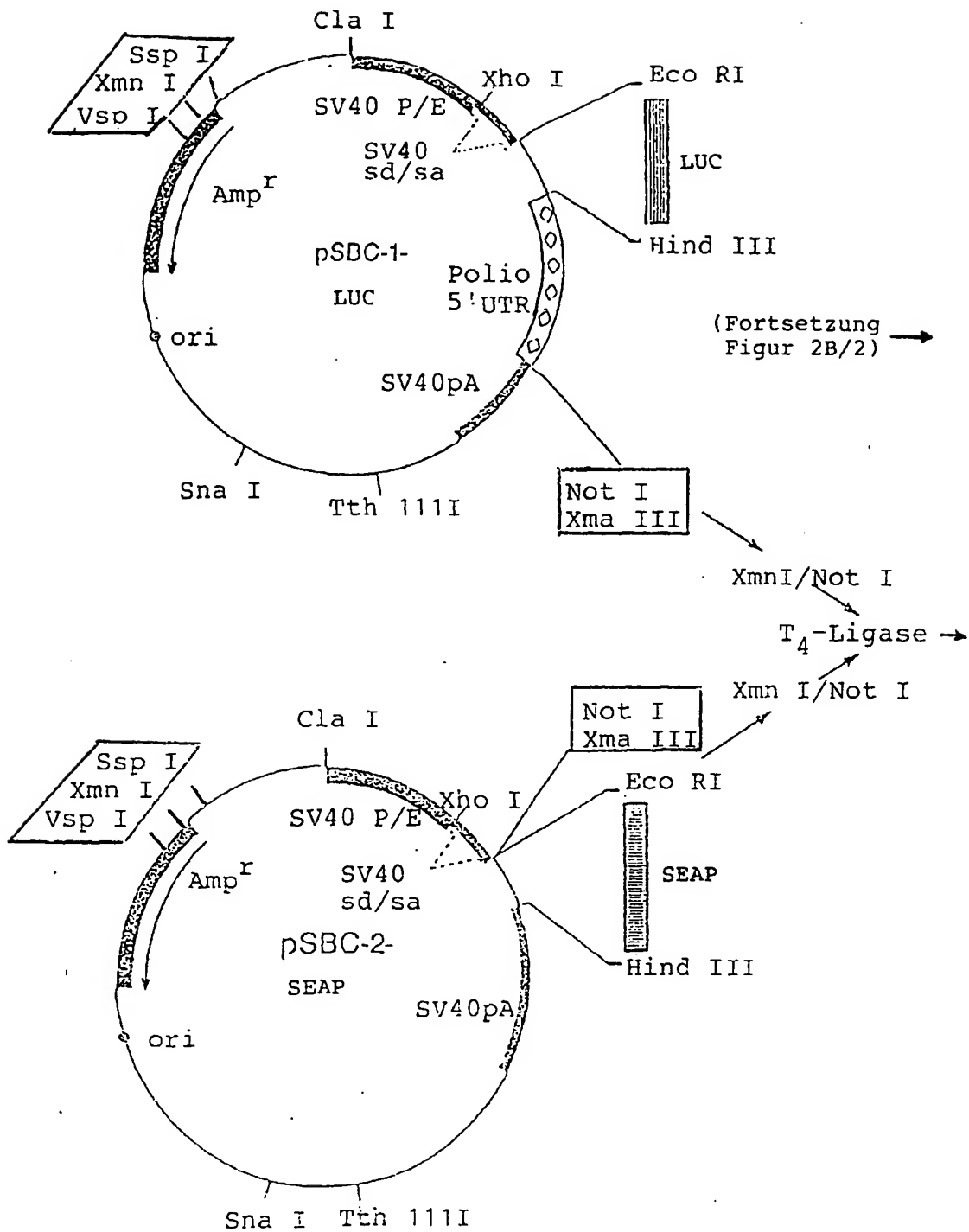
Figur 2A/1



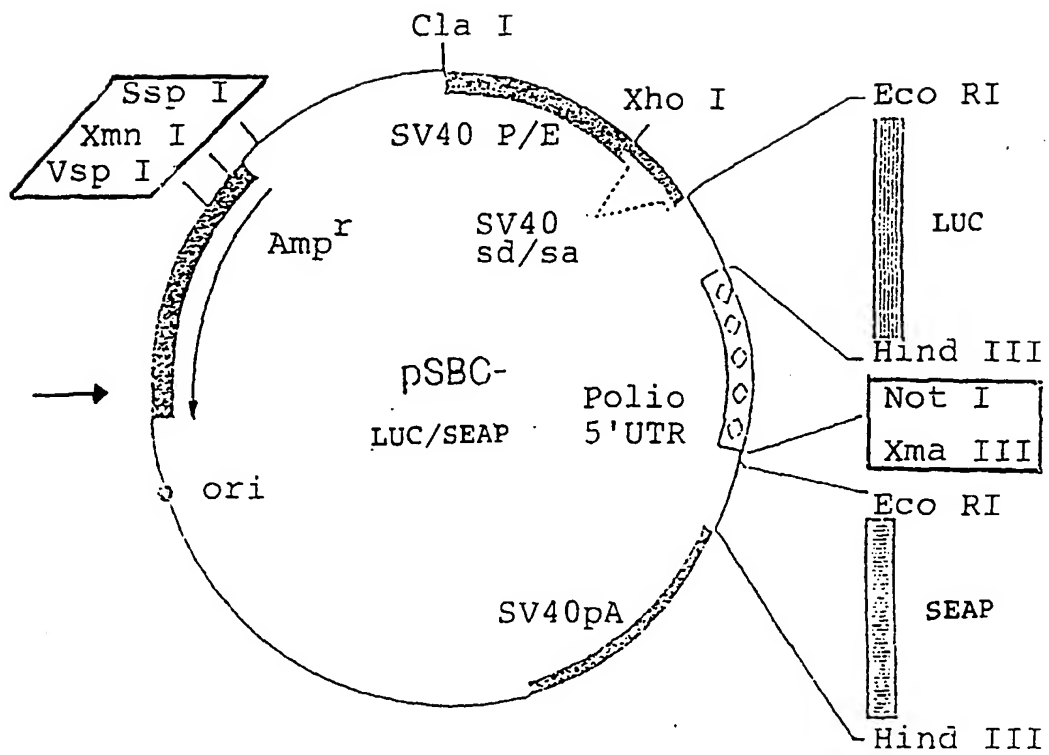
Figur 2A/2



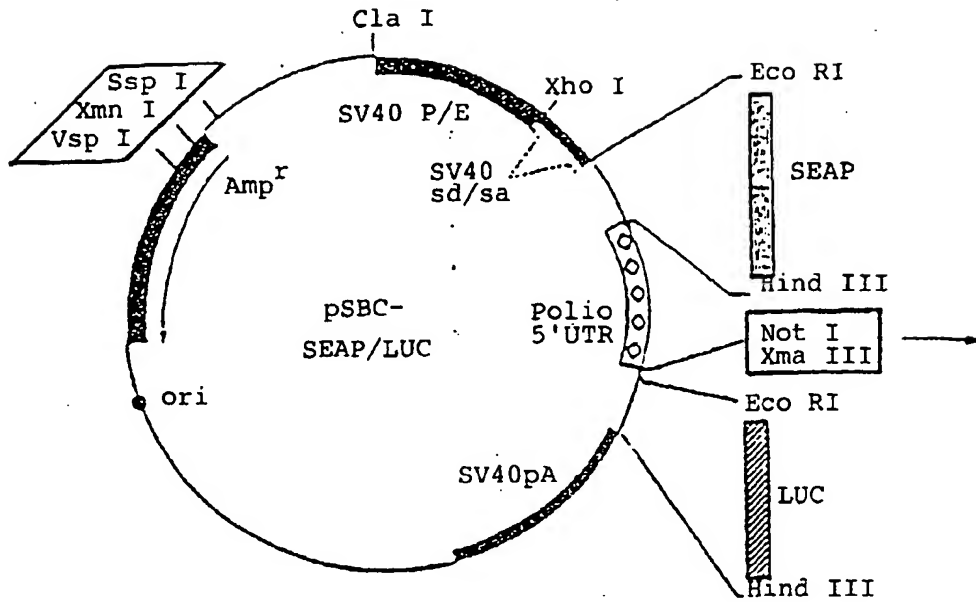
Figur 2B/1



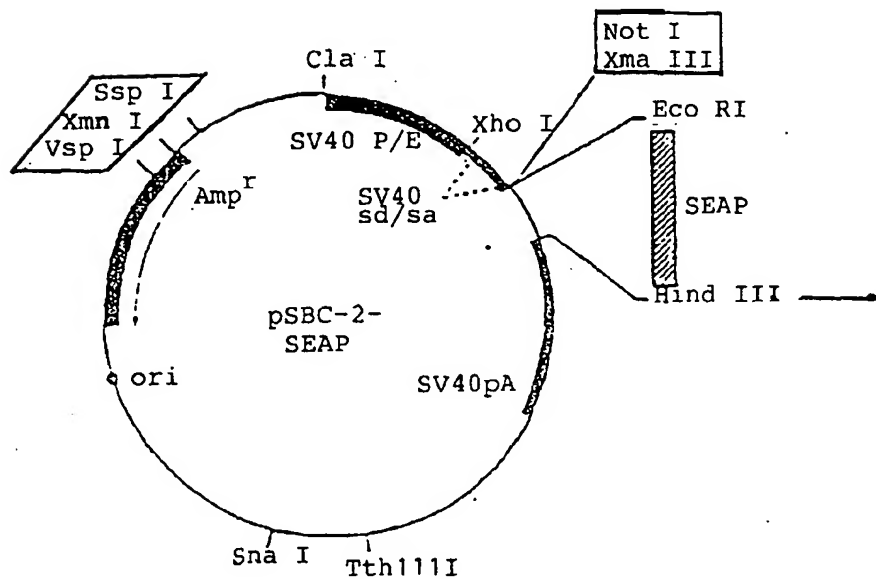
Figur 2B/2



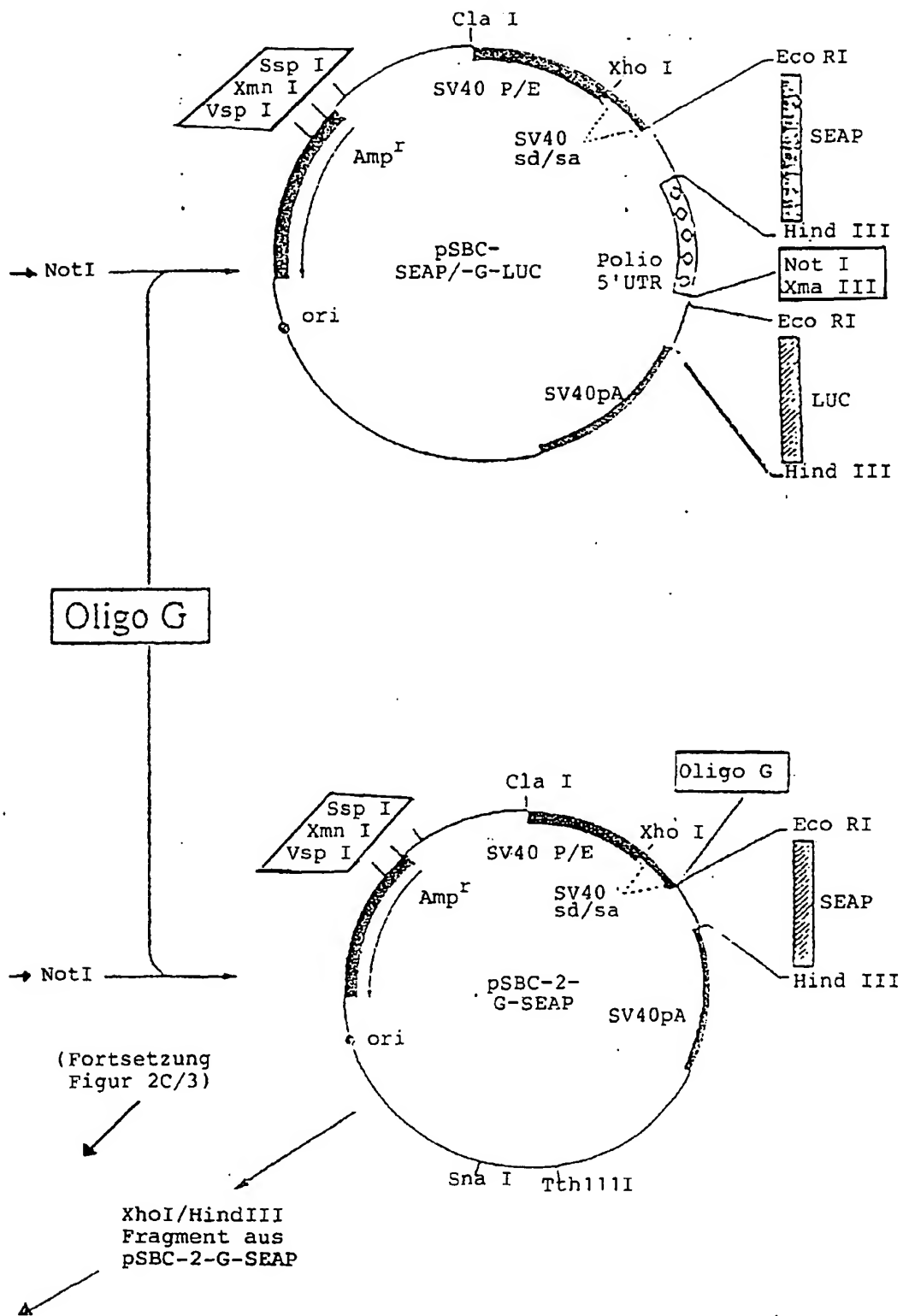
Figur 2C/1



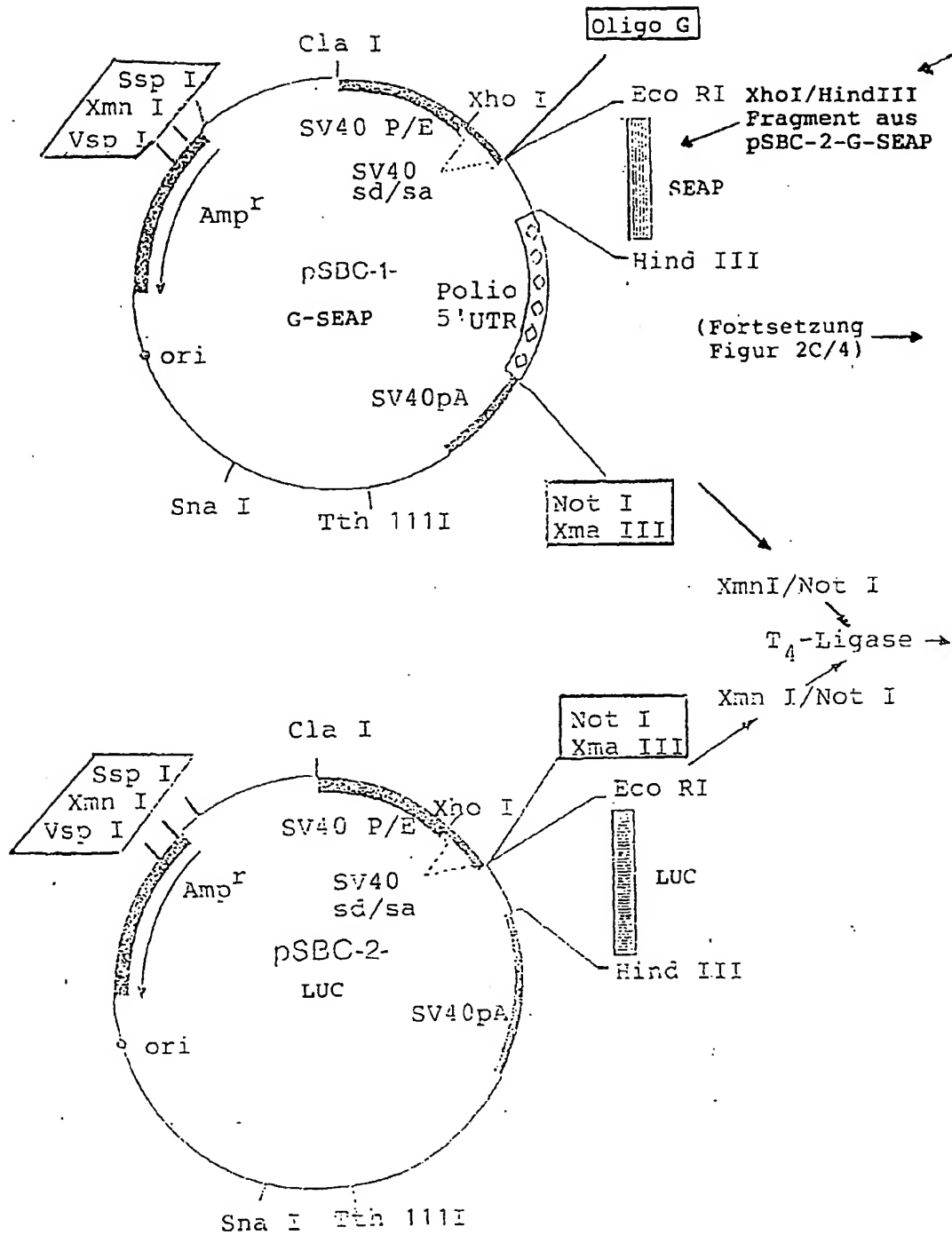
(Fortsetzung
Figur 2C/2) →



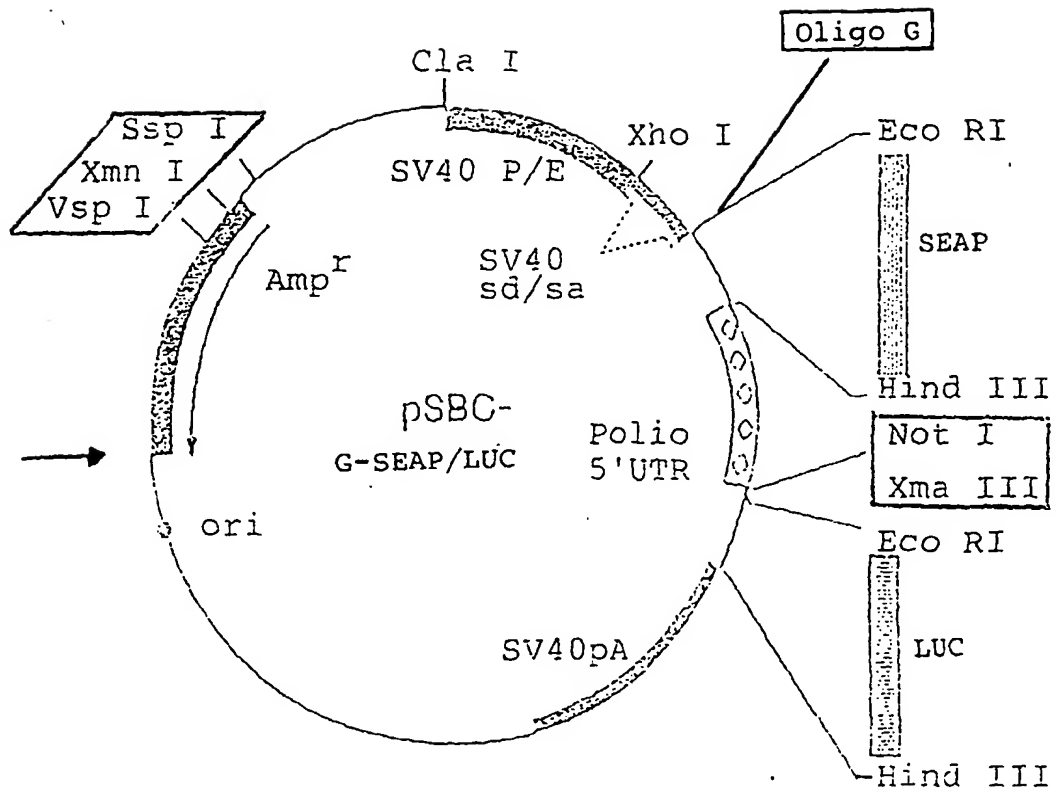
Figur 2C/2



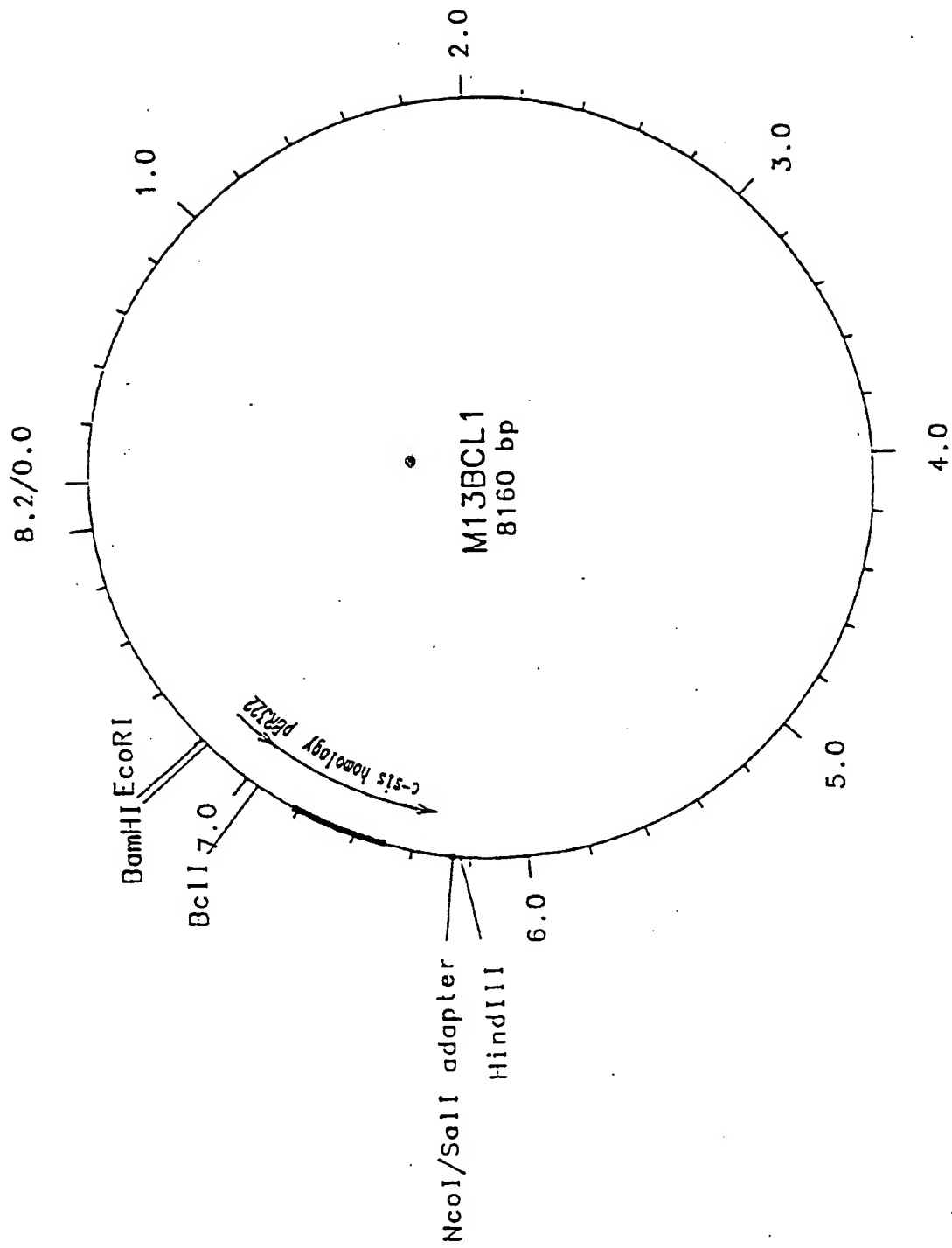
Figur 2C/3



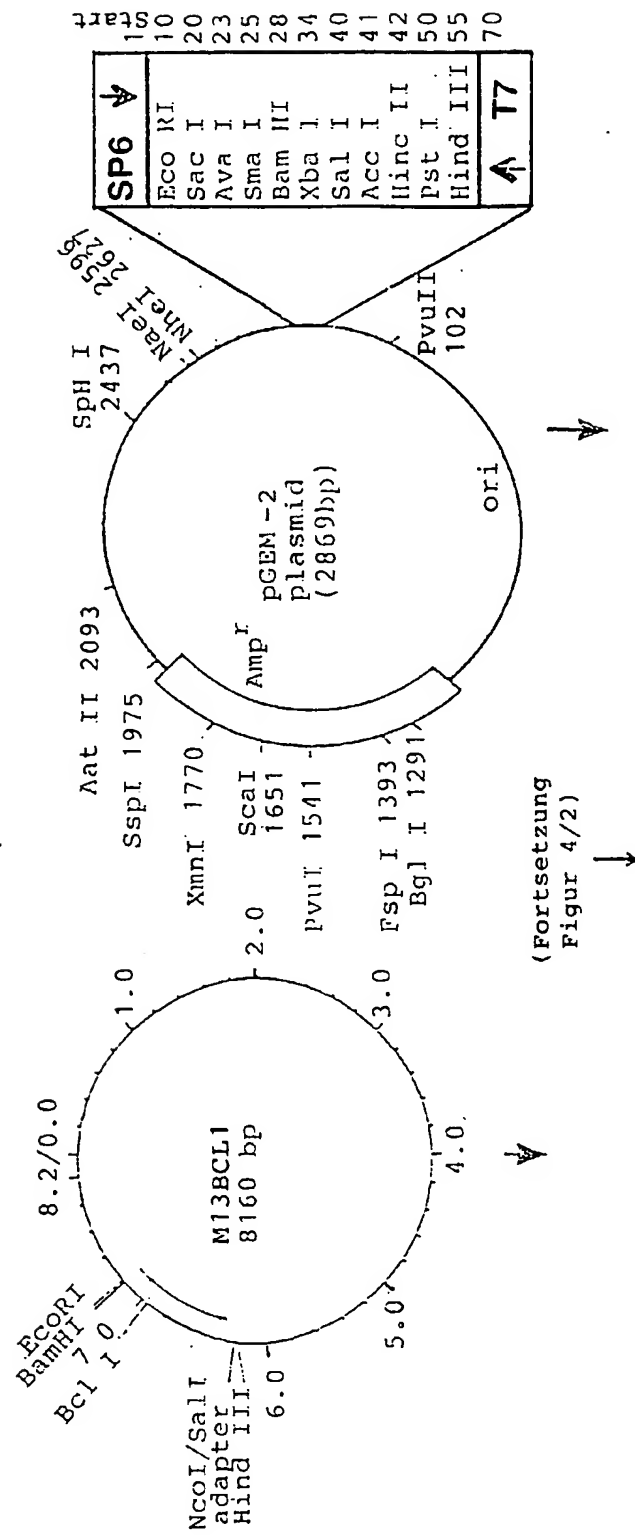
Figur 2C/4



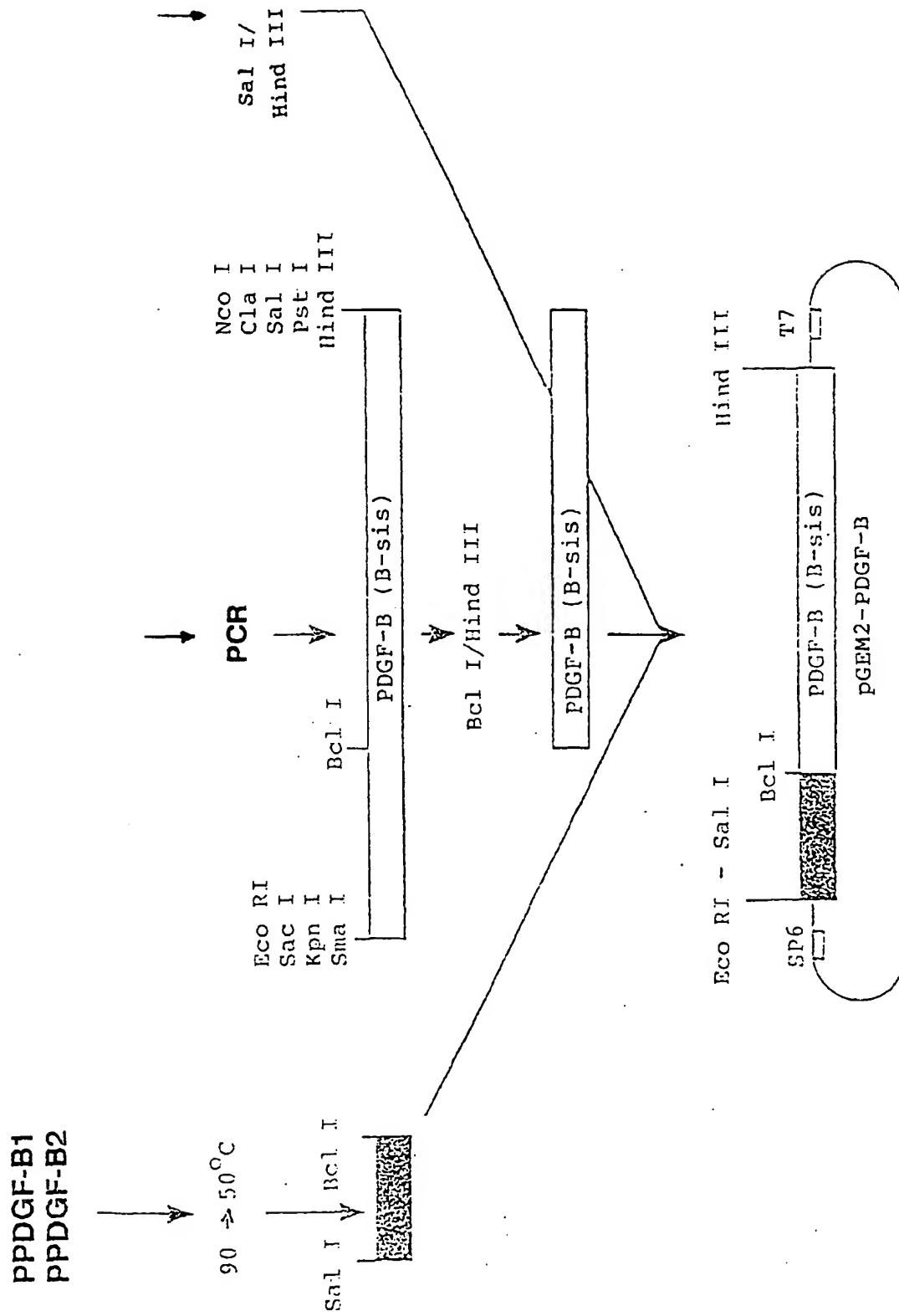
Figur 3



Figur 4/1

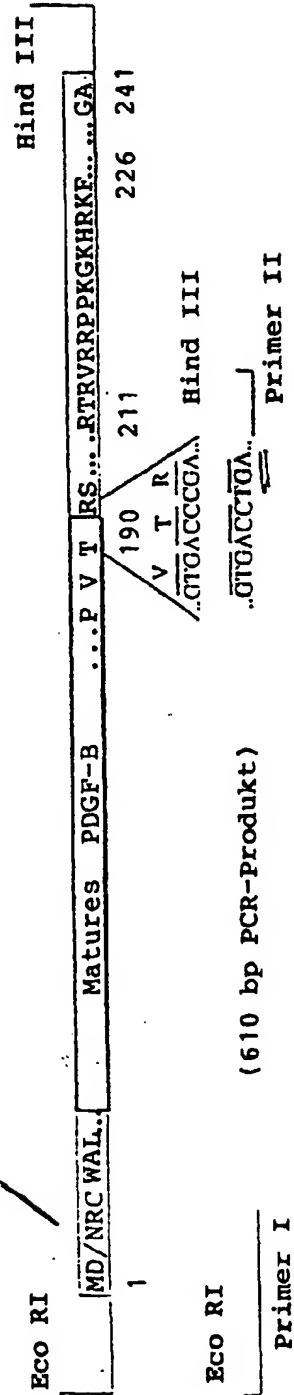


Figur 4/2

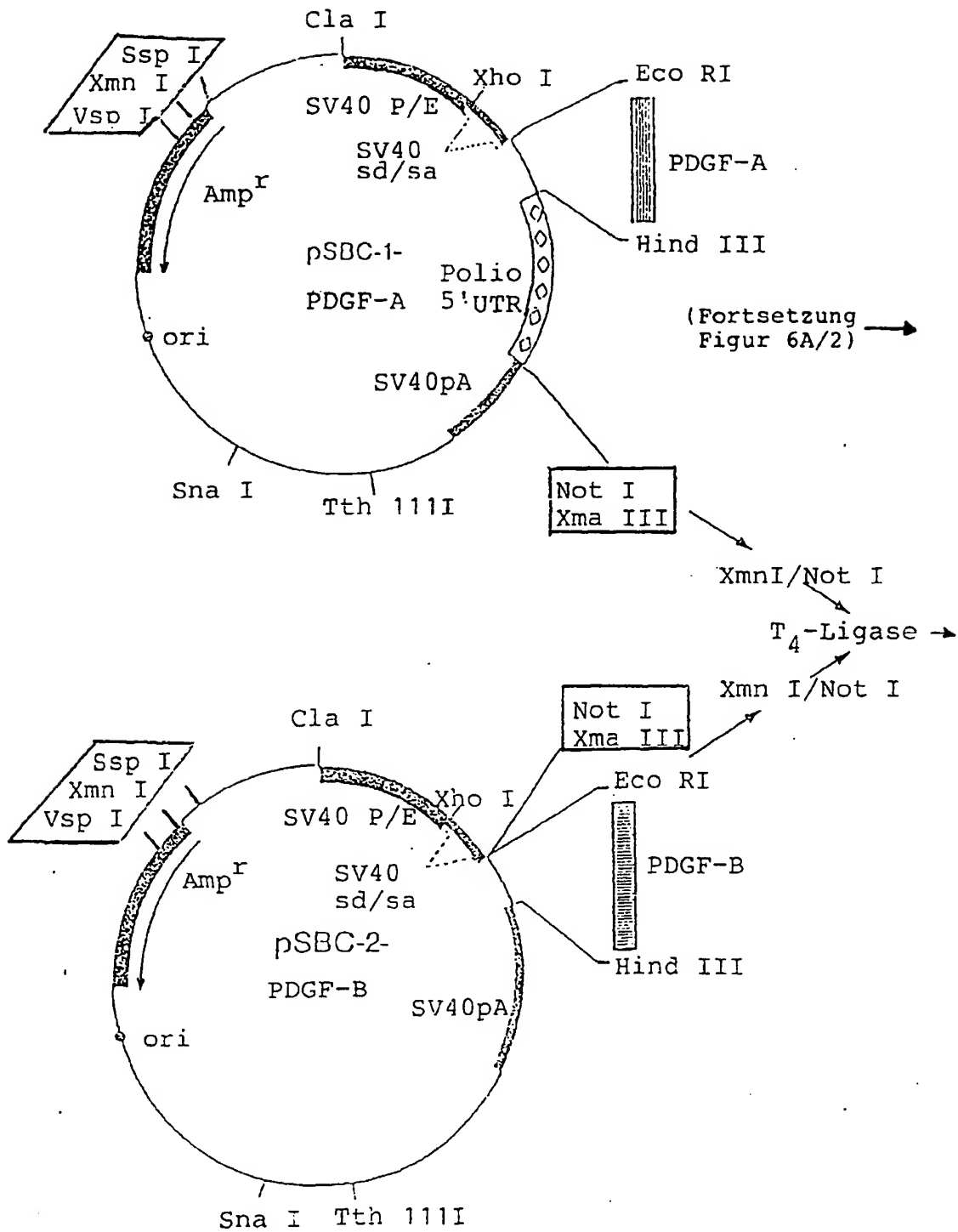


Figur 5

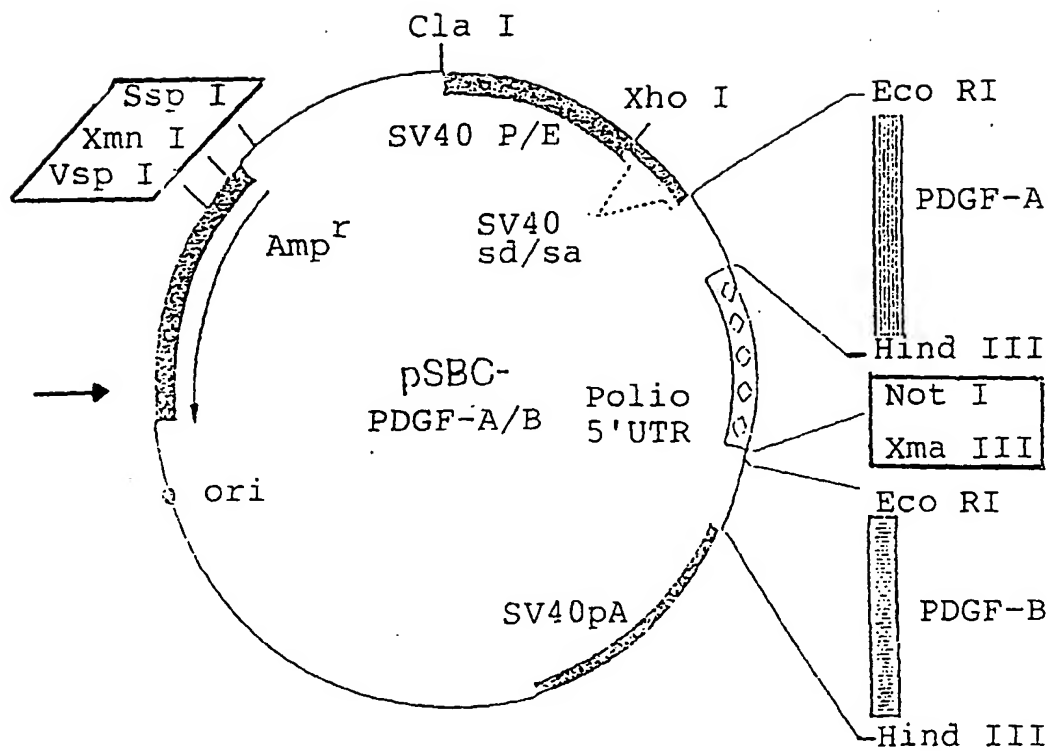
Mutagenese von PDGF-B



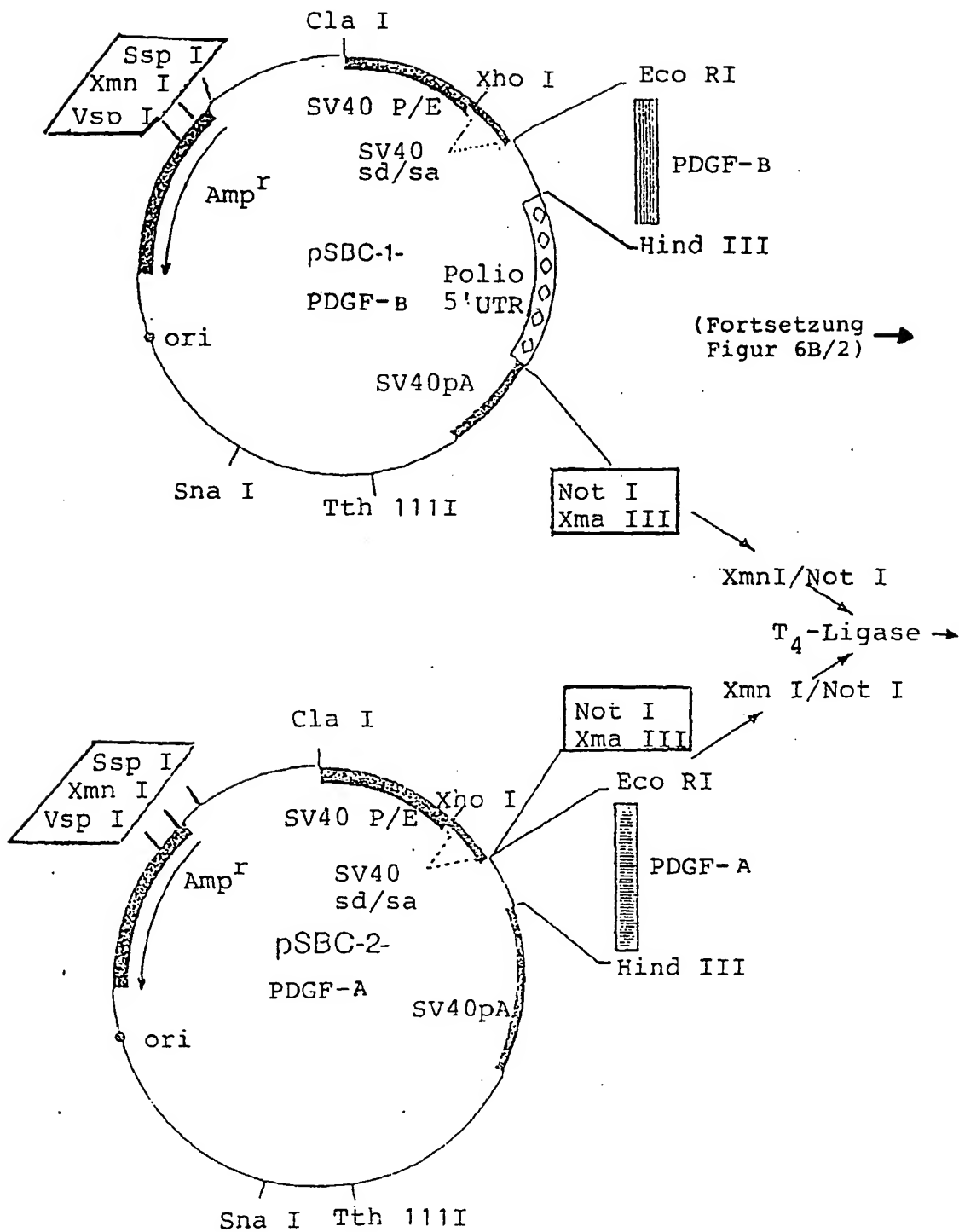
Figur 6A/1



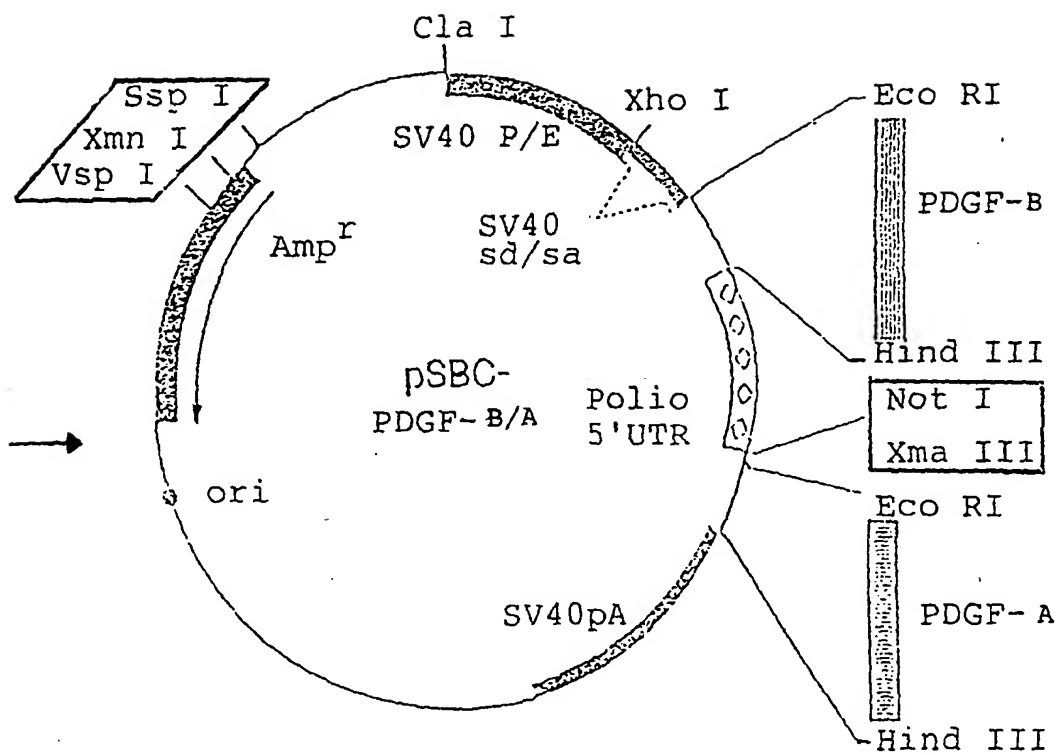
Figur 6A/2



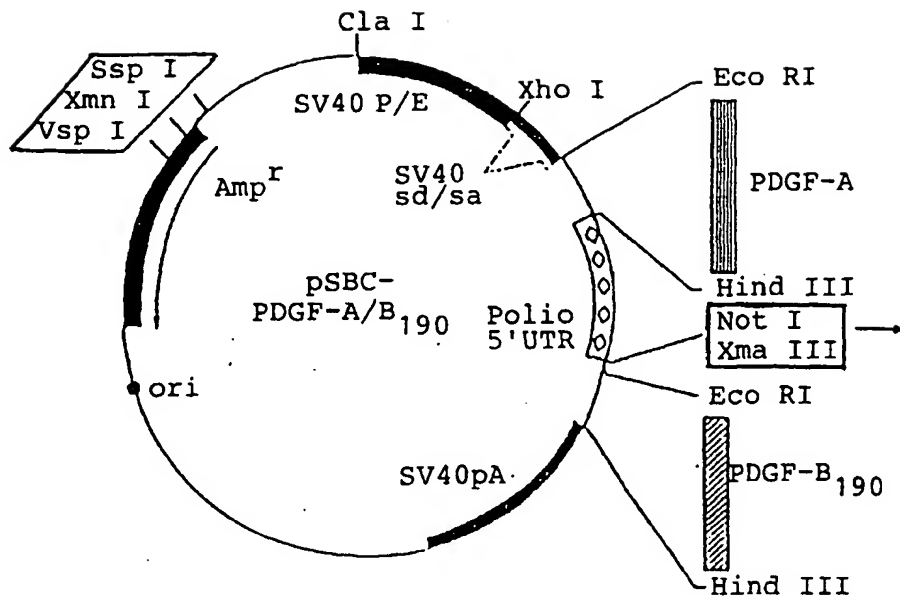
Figur 6B/1



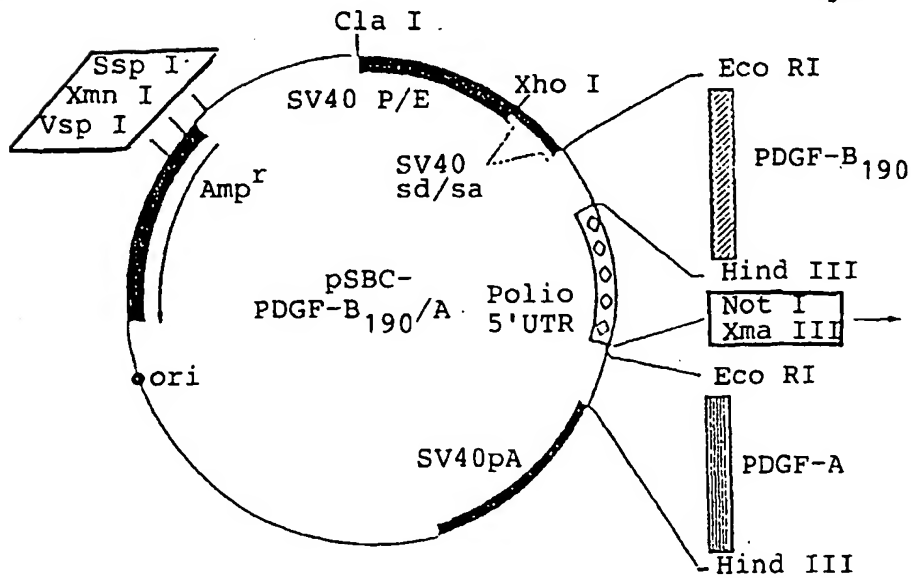
Figur 6B/2



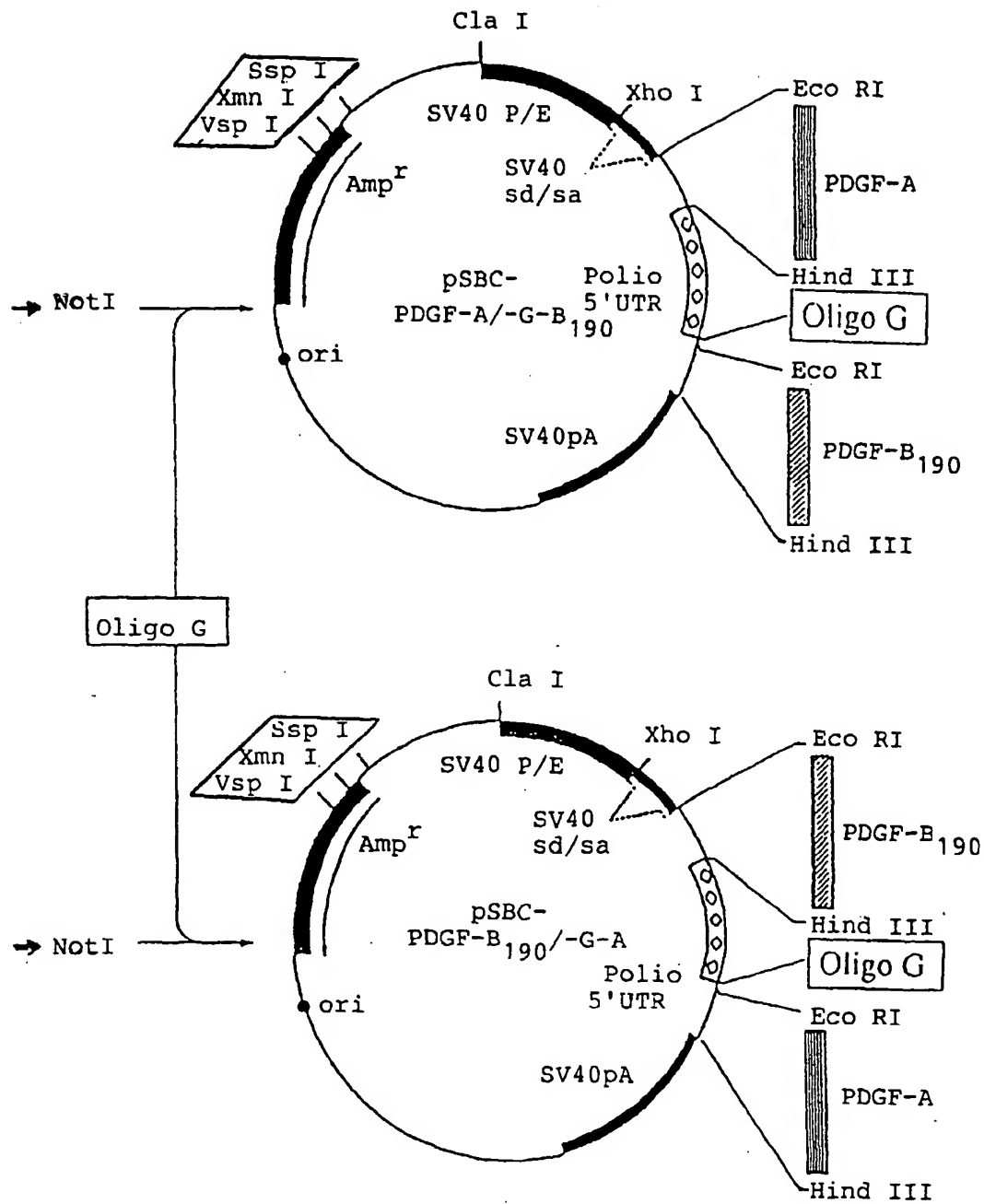
Figur 6C/1



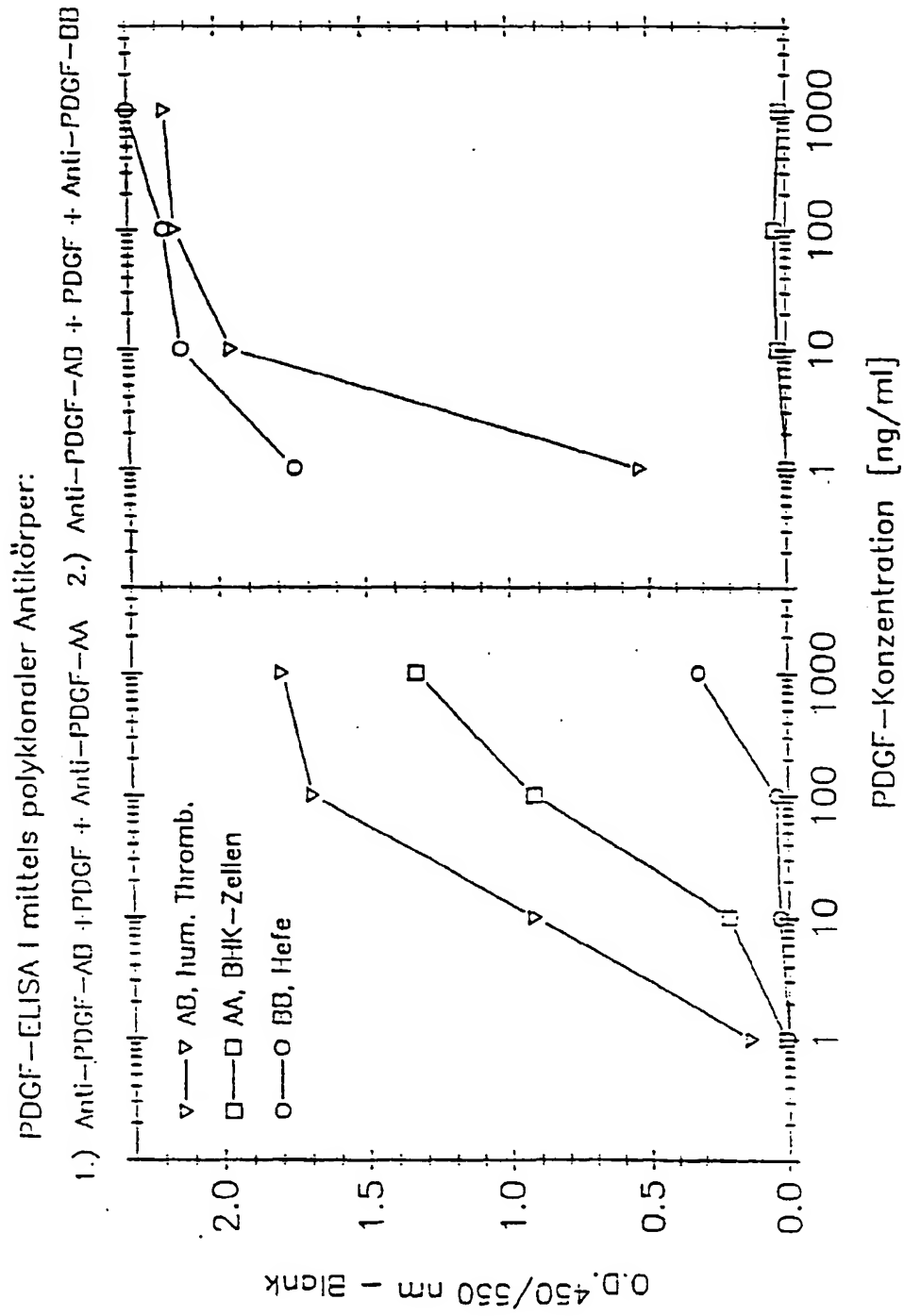
(Fortsetzung
Figur 6C/2) →



Figur 6C/2



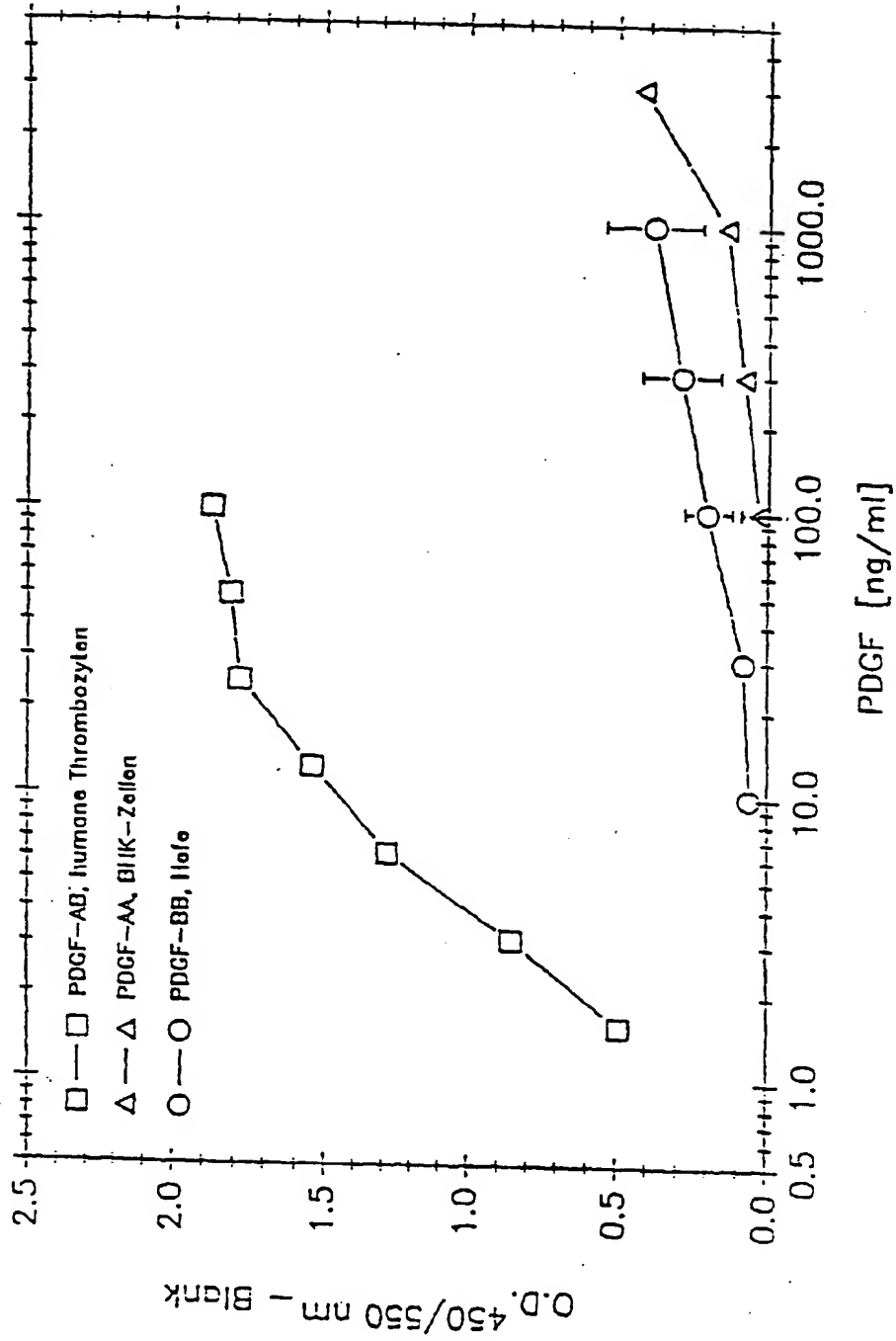
Figur 7





Figur 8

PDGF-AB-ELISA (B-spez. monokl. Antikörper + polykl. Anti-PDGF-AA):

Eichkurven von PDGF-Standards



Figur 9

Kulturüberstände von rekomb. BHK-Zellen (1:30 bzw 1:810 verd.) im ELISA I
mittels polykl. Antikörper:  Anti-PDGF-A und  Anti-PDGF-BB

